(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1

(43) 国際公開日 2005 年9 月15 日 (15.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/085200 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 213/69, 213/64, 487/08, 451/02, 401/12, 401/04, 405/12, 409/12, 401/14, 237/16, 239/54, A61K 31/4418, 31/4545, 31/5377, 31/4439, 31/444, 31/443, 31/4436, 31/506, 31/501, A61P 5/00, 43/00, 3/04, 3/10, 3/06, 19/06, 1/16, 9/10, 9/04, 9/12, 13/12, 3/12, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/18, 25/20, 25/14, 27/00, 25/36, 25/32, 15/00, 1/00, 11/00, 35/00, 17/00, 13/02

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/004260

(22) 国際出願日: 2005年3月4日(04.03.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-62005 2004 年3 月5 日 (05.03.2004) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬 株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8416 東京都 中央区 日本橋本町二丁目 2番3号 Tokyo (JP).

- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大嶽 憲一

(OTAKE,Norikazu) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 羽下 裕二 (HAGA,Yuji) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 納谷 朗(NAYA,Akira) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市大久保 3 番地 萬有製薬株式会社つくば研究所内Ibaraki (JP). 水谷 清香 (MIZUTANI,Sayaka) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社つくば研究所内Ibaraki (JP). 金谷 章生(KANATANI,Akio) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社つくば研究所内Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 小田島 平吉, 外(ODA,JIMA,Heikichi et al.); 〒107-0052 東京都港区 赤坂 1 丁目 9 番 1 5 号 日本 自転車会館 小田島特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE,

/続葉有/

(54) Title: PYRIDONE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: ピリドン誘導体

(57) Abstract: Disclosed is a pyridone derivative represented by the following formula (I). [In the formula, R_1 and R_2 may be the same or different and respectively represent H or the like, or alternatively R_1 and R_2 may form an aliphatic nitrogen-containing heterocyclic group together with N to which they are bonded; X_1 - X_3 may be the same or different and respectively represent a methine group or N but all of X_1 - X_3 are not Ns at the same time; X_4 - X_7 may be the same or different and respectively represent a methine group or N but three or more of X_4 - X_7 are not Ns at the same time; Y_1 and Y_3 may be the same or different and respectively represent a single bond, -O-, -NR-, -S- or the like; Y_2 represents a lower alkylene group or the like; Y_3 represents H or the like; Y_3 represents a methylene group; Y_3 and Y_4 may be the same or different and respectively represent a single bond or a lower alkylene group; or alternatively Y_3 , Y_4 and Y_5 may form an aliphatic nitrogen-containing heterocyclic group together with N to which Y_4 is bonded; and Ar represents an aromatic carbocyclic group or the like.]



SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR),

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、下記式(I)[式中、R、及びR。は同一又は異なり、H等を表し、或いはR、及びR,はそれらが結合するNと一緒になって脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく; X_1-X_3 は同一又は異なり、メチン基又はNを表し、但し、 X_4-X_7 のうちの3つ以上が同時にNを表すことはなく; Y_1 及び Y_2 は同一又は異なり、単結合、一〇一、 Y_3 0年にNを表すことはなく; Y_4 及び Y_3 1年にNを表し; Y_5 1年にNを表し; Y_7 1年にNを表し; Y_7 1年にNを表し; Y_7 1年にNを表し; Y_7 1年にNを表し; Y_7 1年に接近了、以前一又は異なり、単結合又は系表し; Y_7 1年に表示し; Y_7 1年に表示。以前一又は異なり、単結合又は任意、表し; Y_7 1年に表示。以前一又は異なり、単結合又は任意、表し; Y_7 1年に表示。以前一又は異なり、単結合又は任意、表し; Y_7 1年に表示。以前一又は異なり、単結合又は任意、表し; Y_7 1年に表示。以前、 Y_7 1年に表示。

Ar
$$Y_1$$
 Y_2 Y_3 X_4 X_5 X_5 X_6 X_7 X_8 X_8 X_8 X_8 X_9 X

明細書

ピリドン誘導体

技術分野

5 本発明は、新規なピリドン誘導体に関する。該誘導体はメラニン凝集ホルモン受容体拮抗物質として作用し、各種の循環器系疾患、神経系疾患、代謝系疾患、生殖系疾患、呼吸器疾患、消化管疾患等の予防、処置又は治療剤として有用である。

10 背景技術

メラニン凝集ホルモン (Melanin Concentrating H ormone;以下「MCH」と称する)は、1983年、川内らにより鮭の 下垂体より初めて単離された環状のペプチドホルモン/神経ペプチドである。 [Nature, Vol. 305, 321 (1983)]。魚類では、メラニ ン細胞刺激ホルモンと機能的に拮抗して、黒色素胞内のメラニン顆粒の凝集を 15 引き起こし、体色の変化に関与することが知られている[Internati onal Review of Cytology, Vol. 126, 1 (1 991); Trends in Endocrinology and Me tabolism, Vol. 5, 120 (1994)]。また、哺乳動物にお いては、MCHを含有するニューロンの細胞体は視床下部外側野および不確帯 20 に局在するが、その神経線維は脳内の非常に広い範囲に投射しており[The Journal of Comparative Neurology, Vo 1. 319, 218 (1992) 参照]、MCHは生体において種々の中枢機能 を司っているものと考えられる。

25 視床下部外側野は、古くより摂食中枢として知られており、さらに近年、M CHのエネルギー恒常性制御への関与を示唆する分子生物学的・薬理学的知見 が多く蓄積されてきている。すなわち、遺伝的肥満モデル動物であるob/o bマウス、db/dbマウス、Ay/aマウス、Zucker fattyラ

ットや絶食したマウスの脳内において、MCH前駆体のmRNAの発現が亢進することが報告されている [Nature, Vol. 380, 243 (1996); Diabetes, Vol. 47, 294 (1998); Bioche mical and Biophysical Research Comm unications, Vol. 268, 88 (2000); Molecul ar Brain Research, Vol. 92, 43 (2001)参照]。 MCHをラットの脳室内に急性投与すると、摂食の亢進が観察され [Nature, Vol. 380, 243 (1996)]、慢性投与すると、過食を伴って肥満を呈する [Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, Vol. 99, 3240 (2002)参照]。さらに、MCH前駆体遺伝子を欠失したマウスでは、野生型マウスに比べて摂食量の低下や体重当たりの酸素消費量の上昇が見られ、体脂肪の減少による低体重が観察されている [Nature, Vol. 396, 670 (1998)参照]。

5

10

15

反対に、MCH前駆体を過剰に発現するトランスジェニックマウスは、過食を伴う肥満とインスリン抵抗性を呈する[The Journal of Clinical Investigation, Vol. 107, 379(2001)]。その結果、MCHは、肥満形成における重要な因子であると共に、20 肥満をもリスク・ファクターとする代謝異常疾患や呼吸器疾患への関与が示唆される。その他、MCHには、不安惹起作用、癲癇、記憶・学習、利尿作用、ナトリウム・カリウムの排泄作用、オキシトシン分泌作用や、生殖・性機能への関与などが知られている[Peptides, Vol. 17, 171(1996); Peptides, Vol. 18, 1095(1997); Peptides, Vol. 18, 1095(1997); Peptides, Vol. 18, 1095(1997); Critical Reviews in Neurobiology, Vol. 8, 221(1994)参照]。

MCHは、主として中枢神経系に存在するMCH受容体を介して多様な薬理 作用を惹起する。MCHの受容体としては、1型受容体(MCH-1R又はS LC-1) 及び2型受容体 (MCH-2R又はSLT) の少なくとも2種類の 受容体が知られている [Nature, Vol. 400, 261 (1999) ; Nature, Vol. 400, 265 (1999); Biochemica 5 and Biophysical Research Communic ations, Vol. 261, 622 (1999); Nature Cel Biology, Vol. 1, 267 (1999); FEBS Let ters, Vol. 457, 522 (1999); Biochemical a nd Biophysical Research Communicati 10 ons, vol. 283, 1013 (2001); The Journal o f Biological Chemistry, Vol. 276, 2012 5 (2001); Proceedings of the National Academy of Sciences of the United S tates of America, Vol. 98, 7564 (2001); 15 Proceedings of the National Acad emy of Sciences of the United State s of America, Vol. 98, 7576 (2001); The J ournal of Biological Chemistry, Vol. 2 20 76, 34664 (2001); Molecular Pharmacolo gy, Vol. 60, 632 (2001) 参照]。

なかでも齧歯類に観察される薬理作用は、主としてMCH-1Rを介して惹起される[Genomics, Vol, 79, 785 (2002)参照]。MCH-1Rの遺伝子欠損マウスにMCHを慢性投与しても過食及び肥満が観察されないことから、MCHによるエネルギー代謝制御はMCH-1Rを介して惹起されることが知られている。さらに、MCH-1Rの欠損は、マウスの活動量を亢進することが知られており[Proceedings of the National Academy of Sciences of the

25

United States of America, Vol. 99, 324 0 (2002) 参照]、行動異常を伴う中枢性疾患、例えば、注意欠陥・多動性障害、統合失調症うつ病等のへの関与も強く示唆される[Molecular Medicine Today, Vol. 6, 43 (2000); Trends in Neuroscience, Vol, 24, 527 (2001) 参照]。

5

20

25

また、尋常性白斑患者の血清中にMCH-1Rに対する自己抗体が存在することが報告されている[The Journal of Clinical Investigation, Vol, 109, 923 (2002) 参照]。

10 更に、ある種の癌細胞におけるMCH-1Rの発現が報告されており、MCH 及びMCH-1Rの生体内の発現部位からして、MCHの癌、睡眠・覚醒、薬物依存症、消化管疾患への関与も示唆されている[Biochemical and Biophysical Research Communications, Vol. 289, 44 (2001); Neuroendocrin ology, Vol. 61, 348 (1995); Endocrinology, Vol. 137, 561(1996); The Jounal of Comparative Neurology, Vol. 435, 26 (2001) 参照]。

MCHの機能は、MCHがMCH受容体に結合することにより発現される。 したがって、MCHの受容体結合を阻害すれば、MCHの作用発現を阻止する ことができる。したがって、MCHの受容体結合に拮抗する物質は、MCHが 関与する各種疾患、例えば、肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、 痛風、脂肪肝等の代謝系疾患;例えば、狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋 梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患;例え ば、過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意 欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅 覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経 系疾患;例えば、不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患;その他、消化管

疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防、処置又は治療剤として有用 であると期待される。

PCT国際公開WO 01/21577号、WO 01/82925号、WO 02/06245号及びWO 02/02744号パンフレットには、MCH受 容体拮抗作用をもつ化合物が開示されているが、それらはいずれもピリドン環 を有するものではない。

他方、PCT国際公開WO 03/68232号パンフレットには、P38MAPキナーゼ活性をもつ或る種のピリドン誘導体が開示されているが、MCH受容体拮抗作用については記載されていない。

10

15

5

発明の開示

本発明者らは、MCH受容体拮抗作用をもつ化合物につき鋭意検討を行った結果、今回、ピリドン環のN原子にベンゼン環、ピリジン環及びピリミジン環から選ばれる6員環が結合し且つその6員環の該ピリドン環に対してパラ位に酸素含有置換基が該酸素原子を介して結合しているピリドン誘導体が、MCH受容体拮抗作用を有しており、MCH受容体に関連する各種疾患の予防、処置、治療のために有効であることを見出し、本発明を完成するに至った。

かくして、本発明は、一般式(I)

$$Ar \xrightarrow{Y_1} Y_2 \xrightarrow{Y_3} X_1 \xrightarrow{X_2} X_3 \xrightarrow{X_4} X_5 \tag{I}$$

20 [式中、

 R_1 及び R_2 は、同一又は異なり、それぞれ、水素原子、場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基、場合により置換基を有していてもよい低級シクロアルキル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルカルボ

ニル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルオキシカルボニル 基又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキルスルホニル基を表す か、或いは R_1 及び R_2 はそれらが結合する窒素原子と一緒になって、場合によ り置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく、

 X_1 、 X_2 及び X_3 は、同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、但し、 X_1 、 X_2 及び X_3 のすべてが同時に窒素原子を表すことはなく、

 X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 は、同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、但し、 X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 のうち3つ以上が同時に窒素原子を表すことはなく、

 Y_1 は、単結合、-O-、-NR-、-S-、-SO-又は $-SO_2-$ を表し、 Y_2 は、場合により置換基を有していてもよい低級アルキレン基、場合により置換基を有していてもよい低級アルケニレン基又は場合により置換基を有していてもよい低級シクロアルキレン基を表し、

Y₃は、単結合、-O-、-NR-、-S-、-SO-又は $-SO_2-$ を表し、 Rは、水素原子又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基を 表し、

しは、場合により置換基を有していてもよいメチレン基を表し、

10

25

Z₁及びZ₂は、同一又は異なり、それぞれ単結合又は場合により置換基を有 20 していてもよい低級アルキレン基を表し、或いは、

 R_1 、L及び Z_2 は、 R_1 が結合する窒素原子と一緒になって、場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく、

Arは、場合により置換基を有していてもよい芳香族炭素環式基、場合により置換基を有していてもよい複素芳香族環式基又は場合により置換基を有していてもよい脂肪族炭素環式基を表す]

で示されるピリドン誘導体又は薬学的に許容されうるその塩を提供するものである。

本発明は、また、前記式(I)で示される化合物を有効成分として含有するMCH受容体拮抗剤及び前記式(I)で示される化合物を含有する医薬組成物を提供するものである。

以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

5 本明細書において、

10

15

25

「低級」なる語は、この語が付された基又は化合物の炭素数が6以下、好ま しくは4以下であることを意味する。

「低級アルキル基」には、炭素数1~6の直鎖状又は炭素数3~6の分岐状のアルキル基が包含され、具体的には、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、nーペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーアミル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルブチル基、1,2ージメチルプロピル基、1ーエチルプロピル基、nーヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ードリメチルブチルを、1,1・エチルブチル基、1,1・2ートリメチルプロピル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1ーエチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基等が挙げられる。

「低級シクロアルキル基」には、炭素数3~6のシクロアルキル基が包含さ 20 れ、具体的には、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチ ル基及びシクロヘキシル基が挙げられる。

「低級アルキレン基」には、炭素数1~6の直鎖状又は炭素数3~6の分岐 状のアルキレン基が包含され、具体的には、例えば、メチレン基、エチレン基、 プロピレン基、ブチレン基、ペンチレン基、ヘキシレン基等が挙げられる。

「低級アルケニレン基」は、鎖中に1個の炭素-炭素二重結合を含む炭素数 2~6の直鎖状又は炭素数3~6の分岐状のアルケニレン基であり、具体的に は、例えば、ビニレン基、1ープロペニレン基、2ープロペニレン基、1ーブ テニレン基、2ーブテニレン基、3ーブテニレン基、2ーペンテニレン基、3

ーペンテニレン基、4ーペンテニレン基、1ーヘキセニレン基、2ーヘキセニレン基、3ーヘキセニレン基、4ーヘキセニレン基、5ーヘキセニレン基等が挙げられる。

「低級シクロアルキレン基」には、炭素数 $3 \sim 6$ のシクロアルキレン基が包含され、具体的には、例えば、1, 1-シクロプロピレン基、1, 2-シクロプロピレン基、1, 1, 1-シクロブタニレン基、1, 1-シクロブタニレン基、1, 1-シクロブタニレン基、1, 1-シクロペンテニレン基、1, 1-シクロペキセニレン基、1, 1-シクロペキセニレン基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

「場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基」、「場合により置 換基を有していてもよい低級シクロアルキル基」、「場合により置換基を有し ていてもよい低級アルキレン基」、「場合により置換基を有していてもよい低 級アルケニレン基」及び「場合により置換基を有していてもよい低級シクロア ルキレン基」における置換基としては、例えば、ハロゲン原子、シアノ基、水 酸基、アミノ基、場合によりフッ素原子もしくは水酸基で置換されていてもよ い低級アルキル基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、場 合によりフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級アル キルオキシ低級アルキル基、低級アルキルオキシカルボニル基、低級アルキル オキシカルボニルアミノ基、低級アルキルオキシカルボニル(低級アルキル) アミノ基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、低 級アルキルカルボニルアミノ基、低級アルキルカルボニル(低級アルキル)ア ミノ基、カルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキル カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミ ノ基、ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイル (低級アルキル)アミノ基、ジ低級アルキルカルバモイル(低級アルキル)ア ミノ基、カルバモイルオキシ基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、ジ 低級アルキルカルバモイルオキシ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキ ルスルホニルアミノ基、低級アルキルスルホニル(低級アルキル)アミノ基、

スルファモイル基、モノ低級アルキルスルファモイル基、ジ低級アルキルスルファモイル基、スルファモイルアミノ基、モノ低級アルキルスルファモイルアミノ基、ジ低級アルキルスルファモイルアミノ基、モノ低級アルキルスルファモイル (低級アルキル) アミノ基、ジ低級アルキルスルファモイル (低級アルキル) アミノ基などが挙げられ、前記の低級アルキル基などの基は、これらの置換基の1個もしくは複数個により置換されていることができる。

「脂肪族含窒素複素環式基」には、環員の一部として少なくとも1個、好ましくは1~3個の窒素原子を含み且つ場合により0~2個の酸素原子もしくは0~2個の硫黄原子を含んでいてもよい、3~7員の単環式もしくは5~12員の多環式の飽和もしくは部分的不飽和の複素環式基が包含され、具体的には、例えば、アジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ホモピペラジニル基、ホモピペリジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、オクタヒドロシクロペンタ[b]ピロリル基、ヘキサヒドロピロリジニル基、オクタヒドロインドリジニル基、オクタヒドロキノリジニル基、オクタヒドロピリド[2.1-C]オキサジニル基、2,5,6,7ーテトラヒドロー5Hーピロロ[1.2-a]イミダゾリル基等が挙げられる。

10

15

20

25

「芳香族炭素環式基」には、炭素数が $6\sim14$ 、好ましくは $6\sim10$ の単環式もしくは多環式の芳香族炭素環式基が包含され、具体的には、例えば、フェール基、ナフチル基、フェナントリル基等が挙げられる。

「複素芳香族環式基」には、環員の一部として窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を少なくとも1個、好ましくは1~5個含む、5~6員の単環式もしくは8~14員の多環式の複素芳香族環式基が包含され、具体的には、例えば、ピリジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、ピラブリル基、ピロリル基、イミダブリル基、トリアブリル基、オキサブリル基、インキサブリル基、オキサジアブリル基、チアブリル基、インチアブリル基、チアジアブリル基、テトラブリル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、フリル基、チェニル基、インドリル基、ベンブフラニル基、ベンブチエ

ニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾイソオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、、ベンゾイソチアゾリル基、インダゾリル基、プリニル基、キノリル基、インキノリル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、ピリド「3,2-b]ピリジル基等が挙げられる。

「脂肪族炭素環式基」には、炭素数3~10、好ましくは3~8の単環式もしくは多環式の飽和もしくは部分的不飽和の炭素環式基が包含され、具体的には、例えば、シクロプロピル基、シクロブテニル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロノニル基、シロデシル基、ビシクロヘキシル基、アダマンチル基等が挙げられる。

10

15

20

「場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基」、「場合により置換基を有していてもよい芳香族炭素環式基」、「場合により置換基を有していてもよい複素芳香族環式基」及び「場合により置換基を有していてもよい脂肪族炭素環式基」における置換基としては、「場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基」などにおいて可能な置換基として前述したものに加えて、オキソ基、低級シクロアルキル基などが挙げられ、上記の環式基は、これらの置換基の1個もしくは複数個により置換されていることができる。

「場合により置換基を有していてもよいメチン基」における置換基としては、例えば、ハロゲン原子、場合によりハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルキル基、場合によりハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基などが挙げられる。

Rに対して定義されている「場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基」における置換基としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級ハロアルコキシ基が好適である。

25 上記の置換基の定義において、「ハロゲン原子」としてはフッ素原子、塩素 原子、臭素原子及びヨウ素原子が挙げられる。

「オキソ基」は、有機化合物中の炭素原子とともにカルボニル基(C=O)を形成する基(=O)を意味する。

「場合によりフッ素原子もしくは水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基」には、低級アルキル基又は低級アルキル基の水素原子の一部もしくは全部がフッ素原子もしくは水酸基で置換されている低級アルキル基が包含され、後者のフッ素原子もしくは水酸基で置換されている低級アルキル基としては、例えば、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、2ーフルオロエチル基、1,2ージフルオロエチル基、2ーヒドロキシエチル基、1,2ージヒドロキシエチル基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

「場合によりフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基」は、酸素原子に低級アルキル基又はフッ素原子で置換されている低級アルキル基が結合した基が包含され、具体的には、低級アルキルオキシ基としてメトキシ基、エトキシ基、nープロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、nーブトキシ基、イソブトキシ基、tertーブトキシ基、nーペンチルオキシ基等が挙げられ、また、フッ素原子で置換されている低級アルキルオキシ基として、例えば、フルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、トリフルオロメトキシ基、1,2ージフルオロエトキシ基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の水素原子の1つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、n-プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、n-ブチルアミノ基、sec-ブチルアミノ基、tert-ブチルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の2個の水素原子が低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、エチルメチルアミノ基、ジ $(n-\mathcal{C}^2 \mathcal{L}^2 \mathcal{L$

「低級アルキルオキシ低級アルキル基」は、低級アルキルオキシ基で置換された低級アルキル基であり、具体的には、例えば、メトキシメチル基、エトキシメチル基、n-プロピルオキシメチル基、イソプロピルオキシメチル基、1-メトキシエチル基、2-メトキシエチル基等が挙げられる。

「低級アルキルオキシカルボニル基」は、カルボニル基(-CO-)に低級アルキルオキシ基が結合した基であり、炭素数 $1\sim 6$ のアルキルオキシカルボニル基を包含し、具体的には、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、n-

5

15

25

「低級アルキルオキシカルボニルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)に低級アルキルオキシカルボニル基が結合した基であり、炭素数 $1\sim6$ のアルキルオキシカルボニルアミノ基を包含し、具体的には、例えば、メトキシカルボニルアミノ基、n-プロピルオキシカルボニルアミノ基、n-プロピルオキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、n-ペンチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「低級アルキルオキシカルボニル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子の代わりに低級アルキルオキシカルボニル基が結合した基であり、具体的には、例えば、メトキシカルボニル(メチル)アミノ基、エトキシカルボニル(メチル)アミノ基、nープロピルオキシカルボニル(メチル)アミノ基等が挙げられる。

「低級アルキルカルボニル基」は、カルボニル基(-CO-)に低級アルキ 20 ル基が結合した基であり、炭素数 1 ~ 6 のアルキルカルボニル基を包含し、具体的には、例えば、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル 基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基等が挙げられる。

「低級アルキルカルボニルオキシ基」は、酸素原子に低級アルキルカルボニル基が結合した基であり、具体的には、例えば、アセトキシ基、プロピオニルオキシ基、バレリルオキシ基、イソバレリルオキシ基、ピバロイルオキシ基等が挙げられる。

「低級アルキルカルボニルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の水素原子の 1 つが低級アルキルカルボニル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ア

セトアミド基、プロピオニルアミノ基、イソブチリルアミノ基、バレリルアミノ基、イソバレリルアミノ基、ピバロイルアミノ基等が挙げられる。

「低級アルキルカルボニル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子が低級アルキルカルボニルと置換した基であり、例えば、メチルカルボニル(メチル)アミノ基、エチルカルボニル(メチル)アミノ基、n-プロピルカルボニル(メチル)アミノ基等が挙げられる。

5

10

15

20

「モノ低級アルキルカルバモイル基」は、カルバモイル基($-CONH_2$)の 水素原子の1つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、n-プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、n-ブチルカルバモイル基、sec-ブチルカルバモイル基、n-ブチルカルバモイル基、n-ブチルカルバモイル基、n-ブチルカルバモイル基。

「ジ低級アルキルカルバモイル基」は、カルバモイル基($-CONH_2$)の2個の水素原子が低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジ (n-プロピル)カルバモイル基、メチル (n-プロピル)カルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の水素原子の1つがモノ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には、例えば、メチルカルバモイルアミノ基、エチルカルバモイルアミノ基、n-プロピルカルバモイルアミノ基、イソプロピルカルバモイルアミノ基、n-ブチルカルバモイルアミノ基、nェブチルカルバモイルアミノ基、nェブチルカルバモイルアミノ基、nェブチルカルバモイルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の水素原子の1つがジ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には、 例えば、ジメチルカルバモイルアミノ基、ジエチルカルバモイルアミノ基、ジ $(n-\mathcal{I}^2 \mathcal{I}^2 \mathcal{$

「モノ低級アルキルカルバモイル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子がモノ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には、例えば、モノメチルカルバモイル(メチル)アミノ基、モノエチルカルバモイル(メチル)アミノ基、[モノ(nープロピル)カルバモイル](メチル)アミノ基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

「ジ低級アルキルカルバモイル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基」の窒素原子上の水素原子がジ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ジメチルカルバモイル(メチル)アミノ基、ジエチルカルバモイル(メチル)アミノ基、[ジ(nープロピル)カルバモイル (メチル) アミノ基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基」は、酸素原子にモノ低級アルキルカルバモイル基が結合した基であり、具体的には、例えば、メチルカルバモイルオキシ基、エチルカルバモイルオキシ基、nープロピルカルバモイルオキシ基、イソプロピルカルバモイルオキシ基、nーブチルカルバモイルオキシ基、secーブチルカルバモイルオキシ基、tertーブチルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイルオキシ基」は、酸素原子にジ低級アルキルカルバモイル基が結合した基であり、具体的には、例えば、ジメチルカルバモイルオキシ基、ジエチルカルバモイルオキシ基、エチルメチルカルバモイルオキシ基、ジ (nープロピル) カルバモイルオキシ基、メチル (nープロピル) カルバモイルオキシ基、ジイソプロピルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニル基」は、スルホニル基($-SO_2$)に低級アルキル基が結合した基であり、具体的には、例えば、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、n-ブチルスルホニル基、sec-ブチルスルホニル基、tert-ブチルスルホニル基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニルアミノ基」は、アミノ基($-NH_2$)の水素原子の 1 つが低級アルキルスルホニル基と置換した基であり、具体的には、例えば、メ

チルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、nープロピルスルホニルアミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基、nーブチルスルホニルアミノ基、secーブチルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

5 「低級アルキルスルホニル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子が低級アルキルスルホニル基で置換した基であり、具体的には、例えば、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基、nープロパンスルホニル基、イソプロパンスルホニル基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルスルファモイル基」は、スルファモイル基($-SO_2NH$ 10 $_2$)の水素原子の $_1$ つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、モノメチルスルファモイル基、モノエチルスルファモイル基、モノ(n-プロピル)スルファモイル基、モノイソプロピルスルファモイル基、モノ(n-ブチル)スルファモイル基、モノ(sec-ブチル)スルファモイル基、モノ(tert -ブチル)スルファモイル基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルスルファモイル基」は、スルファモイル基($-SO_2NH_2$)の 2 個の水素原子がそれぞれ低級アルキル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、ジ($n-\mathcal{I}$ ロピル)スルファモイル基、ジイソプロピルスルファモイル基、ジ($n-\mathcal{I}$ チル)スルファモイル基、ジ($sec-\mathcal{I}$ チル)スルファモイル基、ジ($tert-\mathcal{I}$ チェル)スルファモイル基等が挙げられる。

25

「(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基」は、アミノ基 $(-NH_2)$ の 水素原子の1つがジ低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体 的には、例えば、(ジメチルスルファモイル) アミノ基、(ジエチルスルファモイル) アミノ基、(ジエチルスルファモイル) アミノ基、[ジ(n-プロピル) スルファモイル] アミノ基、[メチル (n-プロピル) スルファモイル] アミノ基、(ジイソプロピルスルファモイル) アミノ基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルスルファモイル(低級アルキル)アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子がモノ低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体的には、例えば、モノメチルスルファモイル(メチル)アミノ基、モノエチルスルファモイル(メチル)アミノ基、[モノ(nープロピル)スルファモイル](メチル)アミノ基等が挙げられる。

10

15

20

25

「ジ低級アルキルスルファモイル (低級アルキル) アミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子がジ低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体的には、例えば、ジメチルスルファモイル (メチル) アミノ基、ジエチルスルファモイル (メチル) アミノ基、ジエチルスルファモイル (メチル) アミノ基、[ジ(nープロピル)スルファモイル] (メチル) アミノ基等が挙げられる。

一般式(I)で示されるピリドン誘導体の「薬学上許容されうる塩」としては、医薬として許容されうる通常の塩が包含され、式(I)の化合物のアミノ基における酸付加塩もしくは含窒素複素環における酸付加塩、又は式(I)の化合物がカルボキシル基を有する場合の当該カルボキシル基における塩基付加塩などが例示される。

該酸付加塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、くえん酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩;メタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩等が挙げられる。

また、該塩基付加塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩、

トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、エタノールアミン塩、ジエタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、プロカイン塩、N,N'ージベンジルエチレンジアミン塩等の有機アミン塩等が挙げられる。

5 一般式(I)で表される化合物において、

10

20

25

 X_1 、 X_2 及び X_3 としては、いずれも、場合により置換基を有していてもよいメチン基であるか、又は X_1 、 X_2 及び X_3 のいずれか一つが窒素原子であり且つ残りの2つが場合により置換基を有していてもよいメチン基、特にいずれも無置換のメチン基であるか、又は X_1 、 X_2 及び X_3 のうちいずれか一つが窒素原子であり且つ残りの2つが無置換のメチン基であることが好適である。

 X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 としては、いずれも、場合により置換基を有していてもよいメチン基、特にメチン基が好適である。

Y」としては単結合又は一〇一が好適である。

Y₂は、場合により置換基を有していてもよいメチレン基、場合により置換基 15 を有していてもよいエチレン基又は場合により置換基を有していてもよいビニ レン基が好ましく、より好ましくはメチレン基、エチレン基又はビニレン基で ある。

Y₃としては単結合又は-O-が好適である。

そして、 $-Y_1-Y_2-Y_3-0$ 組み合わせとしては、特に $-O-CH_2-$ 、-C H_2-O- 、エチレン基又はビニレン基が好適である。

 Z_1 としては、単結合又は場合により置換基を有していてもよいメチレン基が好ましく、より好ましくは単結合又はメチレン基である。

Lとしては、場合により置換基を有していてもよいメチレン基又は場合により置換基を有していてもよい低級シクロアルキレン基が好適であり、特に場合により低級アルキル基で置換されていてもよいメチレン基が推奨される。

Z₂としては、単結合又は場合により置換基を有していてもよいメチレン基が 好適であり、特に単結合又は場合により低級アルキル基で置換されていてもよ いメチレン基が推奨される。

 R_1 、L及び Z_2 が、 R_1 が結合する窒素原子と一緒になって形成される、場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環基としては、場合により置換基を有していてもよいピロリジン環又は場合により置換基を有していてもよいピペリジン環が好適である。

 R_1 、L及び Z_2 が、 R_1 が結合する窒素原子と一緒になって形成される、場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環基である場合の R_2 としては、水素原子、場合により置換基を有していてもよい $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、場合により置換基を有していてもよい $C_3 \sim C_5$ のシクロアルキル基が好適であり、特に $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、 $C_3 \sim C_5$ のシクロアルキル基が推奨される。

10 さらに、 R_1 及び R_2 としては、同一又は異なり、それぞれ水素原子、場合により置換基を有していてもよい $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、場合により置換基を有していてもよい $C_3 \sim C_5$ のシクロアルキル基が好適であり、特に $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、 $C_3 \sim C_5$ のシクロアルキル基が推奨される。

 R_1 及び R_2 が、それらが結合する窒素原子と一緒になって形成される、場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環基としては、場合により置換基を有していてもよいピロリジン環又は場合により置換基を有していてもよいピペリジン環が好適である。

15

20

Arとしては、場合により置換基を有していてもよいフェニル基又は場合により置換基を有していてもよいピリジニル基が好ましく、該置換基としては、フッ素原子、塩素原子、メチル基、エチル基、水酸基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメチル基、ジフルオロメトキシ基及びトリフルオロメトキシ基からなる群から選択されるものが好適である。Arは、これらの置換基を、例えば1~3個有していてもよい。

かくして、本発明により提供される前記一般式(I)の化合物としては、例 25 えば以下のものが挙げられる。

<u>表 1</u>

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---------------------------------|
| 1 | CH ₃ CH ₃ |
| 2 | |
| 3 | |
| 4 | |
| 5 | CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---------------------------------|
| 6 | CH ₃ |
| 7 | CH ₃ |
| 8 | O N-CH ₃ |
| 9 | CH ₃ |
| 10 | CH ₃ CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 11 | |
| 12 | |
| 13 | O H ₃ C CH ₃ CH ₃ |
| 14 | CH ₃ CH ₃ CH ₃ |
| 15 | O CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|-------------------|
| 16 | |
| 17 | CH ₃ |
| 18 | |
| 19 | O CH ₃ |
| 20 | |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 21 | CH ₃ |
| 22 | O O O F O N O N O N O N O N O N O N O N |
| 23 | O O O F O N O N O N O N O N O N O N O N |
| 24 | F CH ₃ |
| 25 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 26 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 27 | H ₃ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 28 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 29 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 30 | FOO CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 31 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 32 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 33 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 34 | H ₃ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 35 | F N O O O O O O O O O O O O O O O O O O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 36 | F F O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 37 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 38 | |
| 39 | |
| 40 | CI NO |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 41 | F F O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 42 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 43 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 44 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 45 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 46 | |
| 47 | CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 48 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 49 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 50 | F O F |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 51 | CH ₃ |
| 52 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 53 | |
| 54 | F O N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 55 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 56 | F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 57 | CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 58 | |
| 59 | F F N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 60 | F CH ₃ CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----------|--|
| 61 | CH ₃ |
| 62 | H ₃ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 63 | |
| 64 | H ₃ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 65 | |

| 実施例 | 構造式 |
|------|--|
| . 66 | |
| 67 | |
| 68 | SONO |
| 69 | CI C |
| 70 | |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|------------------|
| 71 | H ₃ C |
| 72 | OCH ₃ |
| 73 | CH ₃ |
| 74 | |
| 75 | CI |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 76 | CI |
| 77 | OH F F F F S |
| 78 | F O CH ₃ N |
| 79 | |
| 80 | F O N O N O N O N O N O N O N O N O N O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 81 | F N N CH ₃ CH ₃ |
| 82 | |
| 83 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 84 | CH ₃ |
| 85 | CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 86 | |
| 87 | O H H |
| 88 | F O NH ₂ |
| 89 | F O O F |
| 90 | F O O O N O N O N O N O N O N O N O N O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 91 | F O CO N |
| 92 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 93 | F O N F F |
| 94 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 95 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 96 | F O CH ₃ |
| 97 | CI O N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| 98 | F CH ₃ |
| 99 | F O O O H ₃ C _M CH ₃ |
| 100 | CI CH ₃ CH ₃ CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 101 | CI N O N CH ₃ CH ₃ |
| 102 | CI O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 103 | CI N O H ₃ C _M CH ₃ |
| 104 | CI CH ₃ |
| 105 | CI NO NO F |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 106 | CI CH ₃ |
| 107 | CI N O N H ₃ C CH ₃ CH ₃ |
| 108 | CI NO OH |
| 109 | CI N OH |
| 110 | CI O F |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 111 | CI N CH ₃ |
| 112 | CI CH ₃ CH ₃ |
| 113 | CI N O N CH ₃ CCH ₃ |
| 114 | CI CH ₃ CH ₃ |
| 115 | CI N O N CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-------|--|
| 116 | CI CH ₃ |
| 117 | F CH ₃ |
| . 118 | F O N O N CH ₃ |
| 119 | CI O CH ₃ CH ₃ CH ₃ |
| 120 | CI H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 121 | CI N O N O N O N O N O N O N O N O N O N |
| 122 | CI CH ₃ |
| 123 | CI CH ₃ |
| 124 | CI N CH ₃ |
| 125 | CI O N F |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 126 | |
| 127 | CI O CH ₃ |
| 128 | CI N O O CH ₃ CH ₃ |
| 129 | CI NO |
| 130 | CI |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---------------------------------------|
| 131 | CI O H ₃ C CH ₃ |
| 132 | CI O H ₃ C CH ₃ |
| 133 | |
| 134 | CI CH ₃ |
| 135 | |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 136 | CI O CH ₃ |
| 137 | CI CH ₃ |
| 138 | CI N CH ₃ CH ₃ |
| 139 | CI CH ₃ CH ₃ CH ₃ |
| 140 | CI CH ₃ CH ₃ CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 141 | CI N O N CH ₃ CH ₃ |
| 142 | CI O CH ₃ |
| 143 | CI CH ₃ |
| 144 | CI O N CH ₃ |
| 145 | CI CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--|
| 146 | CI CH ₃ CH ₃ |
| 147 | CI O O N N |
| 148 | |
| 149 | CI O N CH ₃ CH ₃ CH ₃ |
| 150 | CI C |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|--------------------------------------|
| 151 | CI |
| 152 | |
| 153 | CI N O CO |
| 154 | CI O CH ₃ CH ₃ |
| 155 | CI CH ₃ |

| 実施例 | 構造式 |
|-----|---|
| 156 | CI O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 157 | CI N O N CH ₃ CH ₃ |
| 158 | CI N O CH ₃ |
| 159 | CI O N CH ₃ |
| 160 | F O N H ₃ C O |

また、一般式 (I) で示される化合物のうち、好適なものとしては、以下に述べるものが挙げられる。

- ・4-ベンジルオキシー $1-\{4-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ] フェニル<math>\}-1H-$ ピリジン-2-オン、
- $\cdot 4$ ベンジルオキシー $1 \{4 [2 (1 ピペリジニル) エトキシ] フェニル<math>\} 1 H$ ピリジン- 2 -オン、
 - ・4-ベンジルオキシー1- {4-[3-(1-ピペリジニル)プロピルオキシ]フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、
- ・4ーベンジルオキシー1ー(4ー {2ー [ベンジル(メチル)アミノ] エト 10 キシ} フェニル)-1 Hーピリジン-2ーオン、
 - ・4-ベンジルオキシ-1-(4-{[(2S)-1-メチル-2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4-ベンジルオキシー1- {4- [2- (ジエチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2 -オン、
- 15 ・4-ベンジルオキシー1- $\{4$ [2- (1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ 1 H-ピリジン-2-オン、

 - ・4-ベンジルオキシー1-(4-{[(3R)-1-シクロペンチル-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、

20

- ・4-ベンジルオキシ-1-(4-{[(3R)-1-イソプロピル-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
- ・4-ベンジルオキシ-1- {3-メチル-4-[2-(1-ピペリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン、
- 25 ・4 ーベンジルオキシー1 ー $\{3$ ーフルオロー4 ー $\{2$ ー $\{2$ ー $\{1$ ーピペリジニル $\}$ エトキシ $\}$ フェニル $\}$ ー1 H ーピリジンー2 ーオン、
 - ・4-ベンジルオキシー1- {3-フルオロ-4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、

- ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ パンシニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H -1 リジン-2 ーオン、
- ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ カンシュール) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-1 リジン-2 ーオン、
- $\cdot 1 \{4 [2 (ジェチルアミノ) エトキシ] フェニル\} 4 (4 フェオロベンジルオキシ) 1 H ピリジン 2 オン、$
 - ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(トランス-2,5-2)]$ フェニル-1 -
- - ・4-[4-(トリフルオロメチル) ベンジルオキシ] $-1-\{4-[2-(1-2-1)]$ -2-2-1 -2-2-
 - ・4-(2-7ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ ロリジニ
- 15 ル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- (3-7)ルオロベンジルオキシ) -1- $\{4-[2-(1-1)]$ -1)
 - ・4-[(E)-2-(4-7)ルオロフェニル)ビニル] $-1-\{4-[2-(1-2)]$ (1ーピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2ーオン
- 20 ・ $4-[(E)-2-フェニルビニル]-1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}-1$ Hーピリジン-2-オン、
 - ・ $4-[(E)-2-(5-\rho pp-2-ピリジニル) ビニル]-1-{4-[2-(1-ピpリジニル) エトキシ] フェニル<math>}-1H-ピリジン-2-オン$ 、
- 25 ・ $4-[(E)-2-(5-フルオロ-2-ピリジニル) ビニル]-1-{4$ $-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>}-1H$ -ピリジン-2- オン、

・4-[(E)-2-(4-7)ルオロフェニル)ビニル $]-1-\{4-[2-(2-3+y-1-2)]$ フェニル)エトキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジンー 2-3 オン、

- ・4- [(E) -2- (4-フルオロフェニル) ビニル] -1- (4- {2-5 [(3R) -3-フルオロ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H -ピリジン-2-オン、
- ・4-[2-(4-フルオロフェニル) エチル] $-1-\{4-[2-(1-ピ$ 10 ロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2 ーオン、
 - ・ $4-(2, 3-\overline{y}$ ヒドロ-1H-インデン-5-イルメトキシ $)-1-\{4$ -[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・ $1 \{4 [2 (1$ ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -4 (3 -チエニルメトキシ) -1 H -ピリジン-2 -オン、
 - ・ $4-[(3, 4-ジクロロベンジル) オキシ] -1- {4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン、$
 - ・4-(4-メトキシベンジルオキシ $)-1-\{4-[2-(1-$ ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}-1$ H-ピリジン-2-オン、
- - ・4-(4-クロロベンジルオキシ $)-1-\{4-[2-(1-$ ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}-1$ H-ピリジン-2-オン、
- ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{3-3+5+2-4-[2-(1-2-1)]$ -ピロリジニル)エトキシ] フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- (4-7)ルオロベンジルオキシ) -1- $\{4-[2-(1-1)]$ ンニル) -1H-ピリミジン-2-オン、

4-(4-フルオロベンジルオキシ)-1-{4-「2-(ジエチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1H-ピリミジン-2-オン、

- 4ーベンジルオキシー1ー {4ー [2ー (1ーピロリジニル) エトキシ] フ エニル - 1 H - ピリミジン - 2 - オン、
- 4ーベンジルオキシー1ー(4ー{2-[(2R)-2ーメチルー1ーピロ 5 リジニル]エトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
 - 4ーベンジルオキシー1ー(4ー{2ー[(2S)-2ーメチルー1ーピロ リジニル]エトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
- 1-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプター7ーイル) エ トキシ]フェニル}ー4ーベンジルオキシー1Hーピリジンー2ーオン、
- 1-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプター7-イル) エ トキシ]フェニル} -4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1H-ピリジン 一2ーオン、
- 1-{4-[2-(8-アザビシクロ[3.2.1]オクター8-イル)エ トキシ] フェニル} -4- (4-フルオロベンジルオキシ) -1H-ピリジン 15 ー2ーオン、
 - ・ 4 (4 フルオロベンジルオキシ) -1 {4 「(2R, 7aR) へ キサヒドロー1H-ピロリジン-2-イルオキシ]フェニル}-1H-ピリジ ン-2-オン、
- 4-(4-フルオロベンジルオキシ)-1-(4-{2-[(3S)-3-20 フルオロー1ーピロリジニル] エトキシ} フェニル) ー1Hーピリジンー2ー オン、
 - 4- (4-フルオロベンジルオキシ) -1- (4-{2-[(3R)-3-メトキシー1ーピロリジニル]エトキシ}フェニル)ー1Hーピリジンー2ー
- 4-(4-クロロベンジルオキシ)-1-(4-{2-「(3R)-3-フ ルオロー1ーピロリジニル]エトキシ}フェニル)ー1Hーピリジンー2ーオ

ン、

オン、

25

10

- ・ $4-[(5-\rho 2-\nu 2-\nu$
- 5 ・4- [(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ] -1-(4-{2-[(2 R, 5R) -2, 5-ジメチル-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・ $4-[(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[(2-1)] (2-1) (2$
 - R) -2-メチル-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジ
- 10 ンー2ーオン、
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3
 - R) -3-7ルオロ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3
- 15 R) -3- メトキシ-1- ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1 H- ピリジン-2- オン、
 - ・ $4-[(5-\rho 2-\nu 2-\nu 2-\nu 2-\nu 4-\nu 2-\nu 4-\nu 2-\nu 2-\nu$
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3
- 20 R) -3-ビドロキシ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1 H-ピ リジン-2
 - ・4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3
 - S) -3-ビドロキシ-1-ピロリジニル] エトキシ $\}$ フェニル)-1 H-ピリジン-2-オン、
- 25 ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3
 - R) -3-(2-フルオロエトキシ) -1-ピロリジニル] エトキシ} フェニ
 - ル) -1H-ピリジン-2-オン、

・4- [$(5-\rho \Box \Box \Box - 2 - \Box^{\prime} \cup)$ メトキシ] $-1-(4-\{2-[x fn (プロピル) r > 1] x トキシ} フェニル) - 1 H - <math>\Box^{\prime} \cup (2 - 1) \cup (2 - 1$

5

10

- ・4-(4-フルオロベンジルオキシ)-1-(4-{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]エトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
 ・4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-{4-[(2R)-2-(ジエチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
- 20 ・ $4-[(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[(2S)$ -2-(ジエチルアミノ) プロポキシ] フェニル <math>-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロー2ーピリジニル) メトキシ] $-1-4-\{[(3R)$ -3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、
- $\cdot 4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-イソプロピル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、$

- ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-エチル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) <math>-1H-$ ピリジン-2 ーオン、
- ・ 4 [(5 クロロー2 ピリジニル)メトキシ] 1 (4 {[(3R)
- - 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ] -1-(4-{[(2R)
 - -2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・ 4 [(5 クロロー2 ピリジニル) メトキシ] -1 (4 { [(2S)
- 10 2 ピロリジニル] メトキシ} フェニル) 1 H ピリジン 2 オン、
 - 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ] -1-(4-{[(2S)

 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2R)
- - 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2R)
 - -1-シクロブチルー2-ピロリジニル] メトキシ $\}$ フェニル) -1 H-ピリジン-2-オン、
- 20 ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2S)
 - -1-メチル-2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジンー 2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2S)
 - -1-エチル-2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジンー
- 25 2ーオン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- (4- {(2R) -
 - 2-[x + y) (x + y) (

・ $4-[(5-クロロー2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{(2S)-2-[エチル (メチル) アミノ] プロポキシ} フェニル)<math>-1$ H-ピリジンー2-オン、

- ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2R) -1)}$
- 5 2-(ジメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4- [(2S) -
 - 2-(ジメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- (4- {(2R) -
 - 2-[メチル (プロピル) アミノ] プロポキシ} フェニル) -1H-ピリジン
- 10 -2-オン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{(2S)}-$
 - 2-[メチル(プロピル)アミノ] プロポキシ $\}$ フェニル)-1 Hーピリジン-2 ーオン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{(2R)}-$
- 15 $2 [イソプロピル (メチル) アミノ] プロポキシ } フェニル) <math>- 1 H$ ピリジン- 2 -オン、

 - ジンー2ーオン、
- 20 ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[(2R)-2-(1-ピロリジニル) プロポキシ]$ フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オ
 - ・4-[(5-2)00-2-ピリジニル) メトキシ] $-1-\{4-[(2S)-(2S)]$
 - 2- (1-ピロリジニル) プロポキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オ
- $25 \quad \sim$

ン、

- ・ $4-[(5-\rho 2-\nu 2-\nu$
- ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[(2-1)]} -1-(4-1) -$

- R) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、
- ・4-「(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(2
- S) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、
- ・4-[(5-2) ロロー2ーピリジニル)メトキシ] $-1-\{4-[2-(2)]$
- 5 ロペンチルアミノ)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジンー2-オン、

 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{3-[メチル (プロピル) アミノ] プロポキシ} フェニル) <math>-1$ Hーピリジン-2 ーオ

10 \sim

上記化合物のなかでも、特に以下の化合物群が好適される。

<u>A群</u>:

- ・4-ベンジルオキシ-1- $\{4-[2-(ジメチルアミノ)$ エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2 -オン、
- - ・ $1-\{4-[2-(ジェチルアミノ) エトキシ]$ フェニル $\}-4-(4-7)$ ルオロベンジルオキシ)-1 Hーピリジン-2-オン、
 - ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(ジェチルアミノ)]$
- 20) エトキシ] フェニル} -1H-ピリミジン-2-オン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(ジ$ メチルアミノ) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(ジェチルアミノ) エトキシ]$ フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、
- 0.00

オン、

・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[2-(イソ$

5 プロピルアミノ)エトキシ]フェニル}-1Hーピリジンー2ーオン、

・4-[(5-2)-2-2]リジニル)メトキシ $]-1-(4-\{2-[(2-2)-2])$

R) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、

・4-[(5-2)-2-2]リジニル) メトキシ] $-1-(4-\{2-[(2-2)-2])$

S) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、

10 及び

・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[2-(シクロペンチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン。$

<u>B群</u>:

4ーベンジルオキシー1ー(4ー{[(2S)-1ーメチルー2ーピロリジ

15 ニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジンー2ーオン、

・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-{4-[(2R)

-2-(ジエチルアミノ) プロポキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン、

・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ]-1- $\{4-$ [(2S)]

20 -2-(ジェチルアミノ) プロポキシ] フェニル $} -1H-ピリジン-2-オン、$

 $\cdot 4 - [(5 - クロロー2 - ピリジニル) メトキシ] - 1 - (4 - {[(2S)) - 1 - メチルー2 - ピロリジニル] メトキシ} フェニル) <math>- 1$ H - ピリジン - 2 - オン、

・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2S

) -1-xチル-2-ピロリ ジニル] メトキシ $\}$ フェニル) -1 H-ピリジン -2

- 5 ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4- [(2S) -
 - 2-(ジメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2R) -1]}$
 - 2-(1-ピロリジニル)プロポキシ]フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン、及び
- $\cdot 4 [(5-\rho \mu \mu 2 \mu^2 \mu^2 \mu^2 \mu^2)] + 1 \{4 [(2 S) 2 (1 \mu^2 \mu^2 \mu^2)]]$ フェニル $\} 1 H \mu^2 \mu^2 \mu^2 \mu^2$ ン。

C群:

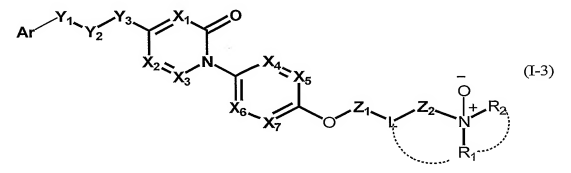
15

- ・4-ベンジルオキシ-1- {4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、
- ・4-(4-7ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-$ ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン、
- 20 ・ $4-[(E)-2-(4-フルオロフェニル) ビニル]-1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン、$
 - ・4- [(E) -2-フェニルビニル] -1- $\{4$ [2- (1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ 1 H-ピリジン-2-オン、
- ・4-(4-0ロロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ コープロリジニル 25) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジンー2 ーオン、
 - ・4- (4-フルオロベンジルオキシ) -1- $\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ]$ フェニル $\}$ 1 H-ピリミジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- (4- { [(3R

) -1- イソプロピル-3- ピロリジニル] オキシ $\}$ フェニル) -1 H- ピリジン-2- オン、

・ $4-[(5-\rho - 2-\ell - 2-\ell$

本発明によれば、また、一般式 (I-3)



10

5

[式中、 R_1 、 R_2 、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、 X_6 、 X_7 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 X_4 、 X_5 X_6 X_7 X_7 X_8 X_8 X_8 X_9 X_9

で示される化合物を好適なものとして挙げることができる。

ここで、一般式 (I-3) で示される化合物としては、例えば以下のものが 15 挙げられる。

- ・4-ベンジルオキシ-1- {4-[2-(1-オキシドージメチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、
- 20 ・4 ベンジルオキシー1 1
 - ・4-ベンジルオキシ-1- { 4- [2- (1-オキシド-1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、

- ・4- (4-フルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-オキシド-1-ピロリジニル) エトキシ]$ フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2 -オン、
- ・1- $\{4-[2-(1-オキシドージェチルアミノ) ェトキシ] フェニル\}$ -4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1H-ピリジン-2-オン、
- 5 ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)] メトキシ] $-1-\{4-[2-(1-2+2)]$ ・4-[-2+2] ・

10

- ・4-[(E)-2-(4-7)ルオロフェニル)ビニル $]-1-\{4-[2-(1-3+2)]-1-(4-7)$ エトキシ]フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2
- ・4- [(E) -2-フェニルビニル] -1- $\{4$ [2- (1-オキシドー 1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン、
- 15 ・ 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-オキシド-1-3)]$ フェニル $\{4-[2-(1-3)]$ フェニル $\{4-[2-(1-3)]$ フェニル $\{4-[2-(1-3)]\}$ フェース
 - ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-オキシドージェチルアミノ) エトキシ] フェニル <math>-1$ Hーピリミジン-2-オン、
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[2-(1
- 20 ーオキシドージメチルアミノ)エトキシ]フェニル}ー1Hーピリジンー2ー オン、
- 25 ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] $-1-(4-\{2-[1$ -オキシドーエチル (メチル) アミノ] エトキシ} フェニル) -1 Hーピリジン-2-オン、
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[1

-オキシドーイソプロピル (メチル) アミノ] エトキシ $\}$ フェニル) -1 H - ピリジン-2 - オン、

・4- (4-7)ルオロベンジルオキシ) -1- $(4-\{2-[1-オキシドー イソプロピル (メチル) アミノ] エトキシ<math>\}$ フェニル) -1H-ピリジン-2ーオン、

5

20

- ・ $4-[(5-\rho 2-\nu 2-\nu$
- ・4-[(5-2)-2-2]リジニル) メトキシ] $-1-\{4-[(2S)$
- 10 -2-(1-オキシドージエチルアミノ) プロポキシ] フェニル $\} -1H-ピ$ リジン-2-オン、
- ・4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(3R) -1-オキシドー1ーエチルー3ーピロリジニル]オキシ}フェニル)-1
 Hーピリジン-2ーオン、
 - ・ $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-オキシド-1-メチル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) -1 Hーピリジン-2-オン、$
- ・4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]ー1-(4-{[(2S
 25)-1-オキシドー1-メチルー2ーピロリジニル]メトキシ}フェニル)ー1Hーピリジンー2ーオン、
 - ・4-[(5-2)-2-2-2] ジニル)メトキシ] $-1-(4-\{[(2S)-1-3+2)]$ ントキントー1 -1-3+2 フェニル)

1 Hーピリジンー2ーオン、

本発明により提供される前記一般式(I)で示される化合物は、例えば、下 15 記の製造法又は後記実施例に示す方法等により製造することができる。ただし、 本発明の化合物の製造法はこれら反応例に限定されるものではない。

製造法1

10

一般式(II)

20 [式中、

 x_1 及び x_2 は同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、

D^Pは次式(a)又は(b)

$$Ar^{p}$$
, y_{1} , y_{2} , y_{3} , (a), P_{1} , (b)

25 で示される基を意味し、ここで

y₁は単結合、-O-、-NR^P-、-S-、-SO-又は-SO₂-を表し、 y₂は場合により置換基を有していてもよい低級アルキレン基、場合により置 換基を有していてもよい低級アルケニレン基又は場合により置換基を有してい てもよい低級シクロアルキレン基を表し、

5 y_3 は単結合、-O-、 $-NR^P-$ 、-S-、-SO-又は $-SO_2-$ を表し、 R^P は水素原子、場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基又はアミノ基もしくはイミノ基の保護基を表し、

Ar^Pは場合により置換基を有していてもよい芳香族炭素環式基、場合により 置換基を有していてもよい複素芳香族環式基又は場合により置換基を有してい てもよい脂肪族炭素環式基を表し、

P,は水酸基の保護基を表す]

で示される化合物又はその塩を一般式(III)

$$\begin{array}{c}
E_1 \\
X_4 \\
X_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_4 \\
X_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y_2 \\
Y_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y_4 \\
Y_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y_4 \\
Y_5
\end{array}$$

[式中、

10

15 x_4 、 x_5 、 x_6 及び x_7 は同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、但し、 x_4 、 x_5 、 x_6 及び x_7 のうちの3つ以上が同時に窒素原子を表すことはなく、

 E_1 は脱離基、(HO) $_2$ B-基又は(R $_3$) $_3$ Sn-基を表し、ここで R $_3$ はC $_1$ ~C $_8$ アルキル基を表し、

20 P 2は水酸基の保護基を表す]

で示される化合物又はその塩と反応させることにより、 一般式 (IV)

$$\begin{array}{c|c}
D^p & x_1 & O \\
 & x_2 & N & x_4 & x_5 \\
 & x_6 & x_7 & O & P_2
\end{array}$$
(IV)

[式中、

 D^P 、 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、及び P_2 は前記の意味を有する] で示される化合物とすることができる。

上記一般式 (IV) で示される化合物において D^P が式 (b) で示される基である化合物、すなわち、一般式 (IV-b)

$$\begin{array}{c|c} P_1 & X_1 & O \\ & X_2 & N & X_4 \\ & X_6 & X_7 & O \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{(IV-b)} \\ & P_2 \end{array}$$

[式中、

 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 P_1 及び P_2 は前記の意味を有する] で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体又はその塩は、所望により該水酸基を脱離基に変換した後、一般式(V)

$$Ar^{p} y_{1} y_{2} J \qquad (V)$$

10

5

「式中、

Jは水酸基又は脱離基を表し、

Ar^p、y₁及びy₂は前記の意味を有する]

で示される化合物と反応させることにより、上記一般式 (I $\,{
m V}$) で示される化 6 合物において ${
m D}^{\,{
m P}}$ が次式 (c)

$$Ar^{p} y_1 y_2 O (c)$$

[式中、

 Ar^P 、 y_1 及び y_2 は前記の意味を有する] で示される基である化合物、即ち、一般式(IV-c)

$$Arp^{-y_{1}} y_{2} \xrightarrow{O} \begin{array}{c} x_{1} & O \\ x_{2} & N \\ & X_{4} & x_{5} \\ & & X_{6} & x_{7} \end{array}$$
 (IV-c)

20

[式中、

 Ar^{P} 、 y_1 、 y_2 、 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 及び P_2 は前記の意味を有する]

で示される化合物とすることができる。

-般式 (IV) で示される化合物から保護基 P_2 を除去して得られる 遊離水酸 基体又はその塩は、所望により水酸基を脱離基に変換した後、一般式 (VI)

$$J^{Z_{1}^{p}}L^{p}^{Z_{2}^{p}}N^{R_{2}^{p}}$$

$$I$$

$$R_{1}^{p}$$
(VI)

[式中、

Jは水酸基もしくは脱離基を表し、

10 R_1^P 及び R_2^P は同一又は異なり、それぞれ水素原子、場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルカルボニル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルオキシカルボニル基 又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキルスルホニル基 を表すか、
15 或いは R_1^P 及び R_2^P がそれらが結合する窒素原子と一緒になって、場合により 置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく、

 Z_1 ^P及び Z_2 ^Pは同一又は異り、それぞれ単結合又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキレン基を表し、

で示される化合物又はその塩と反応させることにより、一般式(VII)

$$\begin{array}{c|c}
D^{p} & x_{1} & O \\
x_{2} & N & x_{4} & x_{5} \\
x_{6} & x_{7} & O & C^{2}_{1}^{p} & C^{2}_{1}^{p} & R_{1}^{p}
\end{array} (VII)$$

[式中、

 D^{P} 、 x_{1} 、 x_{2} 、 x_{4} 、 x_{5} 、 x_{6} 、 x_{7} 、 Z_{1}^{P} 、 Z_{2}^{P} 、 L^{P} 、 R_{1}^{P} 及び R_{2}^{P} は前記の意味を有する]

で示される化合物とすることができる。

5 一般式(IV)で示される化合物から保護基P₂を除去して得られる遊離水酸 基体又はその塩は、所望により水酸基を脱離基に変換した後、一般式(VI-1)

$$J^{-}Z_{1}^{p}L^{p}Z_{2}^{p}G_{1}$$
 (VI-1)

[式中、

10 J、Z₁^P、Z₂^P、L^Pは、前記の意味を有し、

 G_1 は水酸基もしくは脱離基を表すか又は Z_2 Pと一緒になってカルボニル基を形成していてもよい]

で示される化合物又はその塩と反応させることにより、一般式(VII-1)

15 〔式中、

 D^P 、 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 Z_1^P 、 Z_2^P 及び L^P は前記の意味を有する]

で示される化合物とすることができる。

一般式 (VII-1) で示される化合物又はその塩は、 G_1 が水酸基である場 20 合には所望により該水酸基を脱離基に変換した後、一般式 (VI-2)

$$HN^{R_2^p}$$
 R_1^p
(VI-2)

「式中、

R₁^P、R₂^Pは、前記の意味を有する]

で示される化合物又はその塩と反応させることにより、一般式 (VII) で示される化合物とすることができる。

一般式 (VII) で示される化合物において R_1 [®]及び R_2 [®]が同一もしく Cは異なって少なくとも1つが水素原子である場合の化合物又はその塩は、一般式 (VII)

$$G_2$$
 R_2 (VI-3)

[式中、

 R_2 Pは前記の意味を有し、

G₂は水酸基もしくは脱離基を表すか又はR₂^Pと一緒になってカルボニル基を形成していてもよい]

で示される化合物又はその塩もしくは酸無水物と反応させることにより、一般式 (VII) で示される化合物とすることができる。

-般式(V I I) で示される化合物において D^P が式(b) で示される基であるとき、すなわち、-般式(V I I - b)

「式中、

 P_1 、 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 Z_1 ^p、 Z_2 ^p、L^p、 R_1 ^p及び R_2 ^pは 20 前記の意味を有する]

で示される化合物である場合、該化合物から保護基 P_1 を除去して得られる 遊離 水酸基体又はその塩は、所望により水酸基を脱離基に変換した後、一般式 (V)で示される化合物と反応させることにより、一般式 (VII-c)

$$Ar^{p-y_1} y_2 \xrightarrow{O} x_1 \xrightarrow{O} X_4 x_5$$

$$x_6 x_7 \xrightarrow{V_1} O^{Z_1 p} L^{pZ_2 p} N^{R_2 p}$$

$$R_1 p$$
(VII-c)

[式中、

 Ar^{P} 、 y_{1} 、 y_{2} 、 x_{1} 、 x_{2} 、 x_{4} 、 x_{5} 、 x_{6} 、 x_{7} 、 Z_{1}^{P} 、 Z_{2}^{P} 、 L^{P} 、 R_{1}^{P} 及び R_{2}^{P} は前記の意味を有する]

5 で示される化合物とすることができる。

一般式 (VII) で示される化合物において D^P が式 (a) で示される基であるとき、すなわち、一般式 (VII-a)

$$Ar^{p-y_{1}}y_{2}^{y_{3}} \xrightarrow{X_{1}} O$$

$$X_{2} \xrightarrow{N} X_{4} \xrightarrow{X_{5}} C^{z_{1}^{p}} L^{p}^{z_{2}^{p}} N^{R_{2}^{p}}$$

$$R_{1}^{p}$$
(VII-a)

[式中、

10 $\operatorname{Ar}^{\operatorname{P}}$ 、 y_1 、 y_2 、 y_3 、 x_1 、 x_2 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 $\operatorname{Z}_1^{\operatorname{p}}$ 、 $\operatorname{Z}_2^{\operatorname{p}}$ 、 $\operatorname{L}^{\operatorname{p}}$ 、 $\operatorname{R}_1^{\operatorname{p}}$ 及び $\operatorname{R}_2^{\operatorname{p}}$ は前記の意味を有する]

で示される化合物である場合、該化合物から保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(I)に包含される一般式(I-1)

$$Ar^{Y_{1}}Y_{2}^{Y_{3}}Y_{3}^{X_{1}}Y_{0}^{O}$$

$$X_{2} \searrow N X_{4}X_{5}$$

$$X_{6}X_{7}^{Y_{1}}O^{Z_{1}}L^{Z_{2}}N^{R_{2}}$$

$$R_{1}$$
(I-1)

15 [式中、

 R_1 、 R_2 、 X_1 、 X_2 、 X_4 、 X_5 、 X_6 、 X_7 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、L、 Z_1 、 Z_2 、及びArは前記の意味を有する]

で示される化合物を製造することができる。

以上に述べた製造法1は、前記一般式(I)で示される化合物のうち、 X_1 及び X_2 が同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基 又は窒素原子を表し、 X_3 がメチン基を示す場合の化合物、すなわち、上記一般 式(I-1)で示される化合物の製造法である。

5 J、E₁、G₁又はG₂における脱離基としては、例えば、塩素原子、臭素原子もしくはヨウ素原子等のハロゲン原子;メタンスルホニル基、エタンスルホニル本ニル基、ベンゼンスルホニル基等の有機スルホニル基;メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基、pートルエンスルホニルオキシ基等の有機スルホニルオキシ基等が挙げられる。

10 上記反応において、反応物質中に、当該反応に関与しないアミノ基、イミノ 基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基、カルボニル基等の官能基が存在する 場合には、これらの官能基は、適宜、保護基で保護した後に反応を行い、反応 後に当該保護基を除去することができる。

アミノ基及びイミノ基の保護基としては、その機能を有するものであれば特 に限定されるものではなく、例えば、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、 15 3. 4 ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル 基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル 基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基等の低級アルカノイル基;ベ ンゾイル基;フェニルアセチル基、フェノキシアセチル基等のアリールアルカ ノイル基:メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカ 20 ルボニル基、tertーブトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル 基:ベンジルオキシカルボニル基、p-ニトロベンジルオキシカルボニル基、 フェネチルオキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基;トリメチ ルシリル基、 tertーブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基; テトラヒドロピラニル基; トリメチルシリルエトキシメチル基; メチルスルホ 25ニル基、エチルスルホニル基等の低級アルキルスルホニル基;ベンゼンスルホ ニル基、トルエンスルホニル基等のアリールスルホニル基等が挙げられ、特に、

アセチル基、ベンゾイル基、tertーブトキシカルボニル基、トリメチルシ リルエトキシメチル基、メチルスルホニル基等が好ましい。

水酸基の保護基としては、その機能を有するものであれば特に限定されるものではなく、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基;メトキシメチル基、2ーメトキシエトキシメチル基等の低級アルコキシメチル基;テトラヒドロピラニル基;トリメチルシリルエトキシメチル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、2,3ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル基等のアシル基等が挙げられ、特に、メチル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基、トリチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基、tertーブチルジメチルシリル基、アセチル基等が好ましい。

5

10

15

20

カルボキシル基の保護基としては、その機能を有するものであれば特に限定されるものではなく、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;2,2,2ートリクロロエチル基等のハロ低級アルキル基;2ープロペニル基等の低級アルケニル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、pーニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基等が挙げられ、特に、メチル基、エチル基、tertーブチル基、2ープロペニル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、ベンズヒドリル基等が好ましい。

オキソ基及びカルボニル基の保護基としては、その機能を有するものであれば特に限定されるものではなく、例えば、エチレンケタール、トリメチレンケタール、ジメチルケタール等のアセタール、ケタール等が挙げられる。

25 一般式(II)で示される化合物と一般式(III)で示される化合物との 反応は、通常、化合物(II)1モルに対して、化合物(III)を0.5モ ルないし過剰モル、好ましくは等モルないし5モル用いて行うことができる。

反応は、通常、無溶媒で又は不活性溶媒中で行われ、該不活性溶媒としては、 例えば、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジ メチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、ベンゼ ン、トルエン、ニトロベンゼン等又はその混合溶媒等が好適である。

5 また、上記反応は塩基の存在下に行うことが好ましく、該塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、テトラブチルアンモニウムフロリド等のアミン類;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、ナトリウム tーブトキシド、カリウム tーブトキシド等の有機塩基;炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、リン酸カリウム等の無機塩基を使用することができる。

該塩基の使用量は、通常、一般式(II)で示される化合物1モルに対して、 等モルないし過剰モル、好ましくは1~5モルとすることができる。

また、上記反応は銅化合物及びパラジウム化合物から選ばれる金属化合物の存在下に行うことが好ましく、該金属化合物としては、例えば、銅(0)、塩化銅(I)、塩化銅(II)、臭化銅(II)、早化銅(II)、ヨウ化銅(II)、ヨウ化銅(II)、酸化銅(II)、酢酸銅(II)、銅(II) アセチルアセトナート等の銅化合物;酢酸パラジウム、ジパラジウムトリス(ジベンジリデンアセトン)等のパラジウム化合物を使用することができる。

15

20

該金属化合物の使用量は、通常、一般式(II)で示される化合物1モルに対して、0.01モルないし過剰モル、好ましくは0.05~5モルとすることができる。

パラジウム化合物を使用する場合には、有機リン化合物の共存下に反応を行 5 ことが好ましく、該有機リン化合物としては、例えば、トリーtーブチルホスフィン、トリフェニルホスフィン、ジフェニルホスフィノフェロセン、2,2'ービスジフェニルホスフィノ)ー1,1'ービナフチル等を使用すること ができる。

該有機リン化合物の使用量は、通常、該反応に使用するパラジウム化合物1 モルに対して、等モルないし過剰モル、好ましくは1~3モルとすることができる。

反応温度は、通常、0 \mathbb{C} \sim 3 0 \mathbb{C} \sim 0

5

10

15

20

25

反応終了後、通常の処理を行い、一般式(IV)で示される化合物の粗生成物を得ることができる。このようにして得られる一般式(IV)で示される化合物は、常法に従って精製し又は精製することなく次の反応に用いることができる。

一般式 (IV-b) で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離 水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換 した化合物と一般式 (V) で示される化合物との反応は、通常、一般式 (IV-b) で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物 1 モルに対して、化合物 (V) を 0 . 5 モルないし過剰モル、好ましくは 0 . 5 ~ 2 モル用いて行うことができる。

反応は、通常、無溶媒で又は不活性溶媒中で行われ、該不活性溶媒としては、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素、nーへプタン、nーヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、エチレングリコール、ジメチルエーテル、酢酸メチル、酢酸エチル、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等又はその混合溶媒等が好適である。

反応温度は、通常、-20 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 内が適当であり、反応時間は、通常、5 分間ないし1 4 日間、好ましくは3 $^{\circ}$ 分間ないし2 日間程度とすることができる。

一般式 (IV-b) で示される化合物から保護基P」を除去して得られる遊離 水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換 した化合物と一般式 (V) で示される化合物が共に遊離水酸基を含有する場合に は、反応は、縮合剤とし

て、例えば、ジアルキルアゾジカルボキシレート、1、1'ー(アゾジカルボニル)ジアミド等のアゾ化合物;トリアリールホスフィン、トリアルキルホスフィン等の有機リン化合物を用いる光延反応などによって行うことが好ましい。用いるアゾ化合物としては、例えば、ジメチルアゾジカルボキシレート、ジエチルアゾジカルボキシレート、ジイソプロピルアゾジカルボキシレート、ジーt-ブチルアゾジカルボキシレート、ジベンジルアゾジカルボキシレート、1、1'ー(アゾジカルボニル)ビス(ジメチルアミド)、1、1'ー(アゾジカルボニル)ビス(ジメチルアミド)、1、1'ー(アゾジカルボニル)ジピペリジド、1、1'ー(アゾジカルボニル)ジモロホリド等が挙げられ、有機リン化合物としては、例えば、トリフェニルホスフィン、トリトリルホスフィン、トリエチルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリオクチルホスフィン等を使用することができる。

該アゾ化合物及び有機リン化合物の使用量は、通常、一般式(IV-b)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩1モルに対して、等モルないし過剰モル、好ましくは $1\sim 1$ 0モルとすることができる。

10

15

20

25

一般式(IV-b)で示される化合物から保護基P₁を除去して得られる遊離 水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物及び一般式 (V)で示される化合物のいずれか一方が遊離水酸基体であり且つ他方が脱離 基を有している場合には、反応は塩基の存在下に行うことが好ましい。該塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、テトラブチルアンモニウムフロリド等のアミン類;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、ナトリウム t ーブトキシド、カリウム t ーブトキシド等の有機塩基;金属リチウム、金属ナトリウム、金属カリウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、リン酸カリウム等の無機塩基を使用することができる。

該塩基の使用量は、通常、一般式(IV-b)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に

変換した化合物 1 モルに対して、0.5 モルないし過剰モル、好ましくは 1~1.5 モルとすることができる。

反応終了後、通常の処理を行い、一般式(IV-a)で示される化合物の粗 生成物を得ることができる。

-般式 $(I\ V)$ で示される化合物から保護基 P_2 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式 $(V\ I)$ 又は一般式 $(V\ I-1)$ で示される化合物との反応は、前述した一般式 $(I\ V-b)$ で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式 (V) で示される化 合物との反応と同様の条件下で行うことができ、一般式 $(V\ I\ I)$ で示される粗生成物を得ることができる。

一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩又は G_1 が水酸基である場合には所望により該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(VI-2)で示される化合物との反応は、通常、一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩又は G_1 が水酸基である場合は所望により該水酸基を脱離基に変換した化合物 1 モルに対して、化合物(VI-2)を 0. 5 モルないし過剰モル、好ましくは 0. $5\sim 5$ モル用いて行うことができる。

15

20

反応は、通常、無溶媒で又は不活性溶媒中で行われ、該不活性溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、nープロパノール、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素、nーヘプタン、nーヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、エチレングリコール、ジメチルエーテル、酢酸メチル、酢酸エチル、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等又はその混合溶媒等が好適である。

25 反応温度は、通常、-20℃~200℃、好ましくは0℃~100℃の範囲内が適当であり、反応時間は、通常、5分間ないし14日間、好ましくは30分間ないし2日間程度とすることができる。

 G_1 が水酸基であり且つ該水酸基が脱離基に変換されている一般式(VIII)で示される化合物もしくはその塩を用いる場合には、反応は塩基の存在下又は非存在下に行うことができ、該塩基としては、例えば、金属リチウム、金属ナトリウム、金属カリウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素イヒカリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、リン酸カリウム等の無機塩基を使用することができる。

5

10

15

20

25

該塩基の使用量は、通常、一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩1モルに対して、0.5モルないし過剰モル、好ましくは $1\sim2$ モノレとすることができる。

一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩又はG₁が水酸基である場合には所望により該水酸基を脱離基に変換した化合物がカルボニル基を含有する場合には、反応は還元剤の存在下に行うことができ、該還元剤としては、例えば、水素化ホウ素リチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素 カリウム、水素化ホウ素セシウム、水素化ホウ素テトラメチルアンモニウム、フ水素化ホウ素テトラエチルアンモニウム、水素化ホウ素テトラローブチルアンモニウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素テトラローブチルアンモニウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリム、トリアセトキシ水素化ホウ素テトラメチルアンモニウム、ボラン・ジメチルスルフィド錯体、ボランピリジン錯体、ボラン・テトラヒドロフラン錯体、ボラン N, Nージエチルアニリン錯体等を使用することができる。

該還元剤の使用量は、通常、一般式(VII-1)で示される化合物も しくはその塩又は G_1 が水酸基である場合には所望により該水酸基を脱離基に変換した化合物 1 モルに対して、0.5 モルないし過剰モル、好ましくは 1 0 モルとすることができる。

また、上記反応は酸の存在下又は非存在下に行うことができ、該酸としては、例えば、酢酸、トリフルオロ酢酸、クエン酸、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸等のプロトン酸、二塩化亜鉛、二臭化亜鉛、

二ヨウ化亜鉛、四塩化チタン、テトライソプロポキシチタン、テトラnーブチルアンモニウムクロリド等のルイス酸を使用することができる。

該酸の使用量は、通常、一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩又は G_1 が水酸基である場合には所望により当該水酸基を脱離基に変換した化合物1モルに対して、0.5モルないし過剰モル、好ましくは $1\sim10$ モルとすることができる。

一般式 (VII-1) で示される化合物又はその塩が水酸基を含有する場合には、反応は、縮合剤として、例えば、ジアルキルアゾジカルボキシレート、1、1'-(アゾジカルボニル)ジアミド等のアゾ化合物;トリアリールホスフィン、トリアルキルホスフィン等の有機リン化合物を用いる光延反応などによって行うことが好ましい。用いるアゾ化合物としては、例えば、ジメチルアゾジカルボキシレート、ジエチルアゾジカルボキシレート、ジエチルアゾジカルボキシレート、ジイソプロピルアゾジカルボキシレート、ジーt-ブチルアゾジカルボキシレート、ジベンジルアゾジカルボキシレート、1、1'-(アゾジカルボニル)ビス(ジメチルアミド)、1、1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジド、1、1'-(アゾジカルボニル)ジモロホリド等が挙げられ、有機リン化合物としては、例えば、トリフェニル

該アゾ化合物及び有機リン化合物の使用量は、通常、一般式(VII-1) 20 で示される化合物又はその塩も1モルに対して、等モルないし過剰モル、好ま しくは1~10モルとすることができる。

フィン、トリオクチルホスフィン等を使用することができる。

反応終了後、通常の処理を行い、一般式(VII)で示される化合物の粗生成物を得ることができる。

ホスフィン、トリトリルホスフィン、トリエチルホスフィン、トリブチルホス

一般式(VII)で示される化合物において R_1 [®]及び R_2 [®]が同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩と一般式(VI-3)で示される化合物又はその塩との反応は、通常、一般式(VII)で示される化合物において R_1 [®]及び R_2 [®]が同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原

子である化合物又はその塩1モルに対して、化合物(VI-3)を0.5モルないし過剰モル、好ましくは $0.5\sim5$ モル用いて行うことができる。

反応は、通常、無溶媒で又は不活性溶媒中で行われ、該不活性溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、nープロパノール、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素、nーヘプタン、nーヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、エチレングリコール、ジメチルエーテル、酢酸メチル、酢酸エチル、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等又はその混合溶媒等が好適である。

5

15

20

25

10 反応温度は、通常、-20℃~200℃、好ましくは0℃~100℃の範囲内が適当であり、反応時間は、通常、5分間ないし14日間、好ましくは30分間ないし2日間程度とすることができる。

一般式 (VI-3)で示される化合物が脱離基を有している場合には、反応は塩基の存在下又は非存在下に行うことができ、該塩基としては、例えば、金属リチウム、金属ナトリウム、金属カリウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、リン酸カリウム等の無機塩基を使用することができる。

該塩基の使用量は、通常、一般式(VII)で示される化合物において R_1 P 及び R_2 Pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩1モルに対して、0. 5モルないし過剰モル、好ましくは $1\sim 2$ モルとすることができる。

一般式(VI-3)で示される化合物がカルボニル基を含有する場合には、 反応は還元剤の存在下に行うことができ、該還元剤としては、例えば、水素化 ホウ素リチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素カリウム、水素化ホ ウ素セシウム、水素化ホウ素テトラメチルアンモニウム、水素化ホウ素テトラ エチルアンモニウム、水素化ホウ素テトラnーブチルアンモニウム、シアノ水 素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素テトラnーブチルアンモニウム、

トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリム、トリアセトキシ水素化ホウ素テトラメ チルアンモニウム、ボラン ジメチルスルフィド錯体、ボラン ピリジン錯体、 ボラン テトラヒドロフラン錯体、ボラン N, Nージエチルアニリン錯体等 を使用することができる。

5 該還元剤の使用量は、通常、一般式(VII)で示される化合物においてR₁ P及びR₂Pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩1モルに対して、0.5モルないし過剰モル、好ましくは1~10モルとすることができる。

また、上記反応は酸の存在下又は非存在下に行うことができ、該酸としては、 のえば、酢酸、トリフルオロ酢酸、クエン酸、メタンスルホン酸、トルエンス ルホン酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸等のプロトン酸、二塩化亜鉛、二臭化亜鉛、 ニョウ化亜鉛、四塩化チタン、テトライソプロポキシチタン、テトラnーブチ ルアンモニウムクロリド等のルイス酸を使用することができる。

該酸の使用量は、通常、一般式(VII)で示される化合物において R_1 P及 VR_2 Pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩1モルに対して、VII0.5 モルないし過剰モル、好ましくは1~10モルと することができる。

一般式 (VI-3) で示される化合物又はその塩が水酸基を含有する場合には、反応は、縮合剤として、例えば、ジアルキルアゾジカルボキシレート、1、20 1'-(アゾジカルボニル)ジアミド等のアゾ化合物;トリアリールホスフィン、トリアルキルホスフィン等の有機リン化合物を用いる光延反応などによって行うことが好ましい。用いるアゾ化合物としては、例えば、ジメチルアゾジカルボキシレート、ジエチルアゾジカルボキシレート、ジイソプロピルアゾジカルボキシレート、ジーt-ブチルアゾジカルボキシレート、ジベンジルアゾジカルボキシレート、ジーt-ブチルアゾジカルボニル)ビス (ジメチルアミド)、1、1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジド、1、1'-(アゾジカルボニル)ジモロホリド等が挙げられ、有機リン化合物としては、例えば、トリフェニルホ

スフィン、トリトリルホスフィン、トリエチルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリオクチルホスフィン等を使用することができる。

該アゾ化合物及び有機リン化合物の使用量は、通常、一般式 (VI-3) で示される化合物又はその塩も1モルに対して、等モルないし過剰モル、好ましくは1~10モルとすることができる。

一般式 (V I I) で示される化合物の D^P が式 (b) で示される基である場合、すなわち、一般式 (V I I - b) で示される化合物であるとき、保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式 (V) で示される化合物との反応は、通常、前述した一般式 (I V - b) で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式 (V) で示される化合物の反応と同様の条件下で行うことができ、一般式 (V I I - c) で示される化合物を得ることができる。

一般式 (V I I) で示される化合物の D^P が式 (a) で示される基である場合、すなわち、一般式 (V I I - a) で示される化合物であるとき、該化合物を常法に従って精製し又は精製することなく、所望により、T > 1 基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基及びカルボニル基の保護基の除去反応を適宜組み合わせて行うことにより、一般式 (I-1) の化合物を製造することができる。

15

20

25

製造法2

保護基の除去は、保護基の種類や一般式(I-1)の化合物の安定性等により異なるが、例えば、文献記載の方法 [Protective Groupsin Organic Synthesis, T. W. Greene, John Wiley & Sons (1981年)参照] 又はそれに準じる方法に従って、例えば、酸又は塩基を用いる加溶媒分解、すなわち、例えば0.01 モルないし大過剰の酸、好ましくはトリフルオロ酢酸、ギ酸、塩酸等、又は等モルないし大過剰の塩基、好ましくは水酸化カリウム、水酸化カルシウム等を作用させる方法;水素化金属錯体等を用いる化学的還元;パラジウムー炭素触媒、ラネーニッケル触媒等を用いる接触還元等により行うことができる。

一般式(VIII)

$$H_2N$$
 X_4
 X_5
 X_6
 X_7
 X_7
 X_7
 X_8
 X_8
 X_8
 X_7
 X_8
 X_8
 X_8
 X_9
 X_9

「式中、

x₄、x₅、x₆、x₇及びP₂は前記の意味を有する]

5 で示される化合物又はその塩をムコブロム酸と反応させ、一般式 (IX)

$$\begin{array}{c} \text{Br} \\ \text{CO}_2\text{H} \\ \text{H} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{X}_6 \\ \text{X}_7 \\ \text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{P}_2 \\ \text{O} \\ \text{P}_2 \end{array}$$

[式中、

 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 及び P_2 は前記の意味を有する] で示される化合物とし、次いで、分子内環化反応により、一般式(X)

$$\begin{array}{c} \text{Br} \\ \text{O} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{X}_{6} \\ \text{X}_{7} \\ \text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{O} \\ \text{P}_{2} \\ \end{array}$$

10

「式中、

 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 及び P_2 は前記の意味を有する] で示される化合物とし、次いで、一般式(V-a)

$$Ar^p y_1 y_2 OH$$
 (V-a)

[式中、

 Ar^{P} 、 y_1 及び y_2 は前記の意味を有する] で示される化合物又はその塩と反応させ、一般式(XI)

5

[式中、

 Ar^{p} 、 x_{4} 、 x_{5} 、 x_{6} 、 x_{7} 、 y_{1} 、 y_{2} 及び P_{2} は前記の意味を有する〕 で示される化合物とし、次いで、臭素原子を還元的に取り除き、一般式(XI

10

15

[式中、

 Ar^P 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 y_1 、 y_2 及び P_2 は前記の意味を有する] で示される化合物とし、次いで、保護基 P_2 を除去して得られる遊離水酸基体又はその塩を、所望により該水酸基を脱離基に変換した後、一般式(VI)で示される化合物又はその塩と反応させ、一般式(XIII)

$$Ar^{p-y_{1}}y_{2} = 0$$

$$N = N + X_{4} + X_{5} + X_{7} + X_{2} + X_{2} + X_{2} + X_{3} + X_{4} + X_{5} + X_{7} + X_{2} + X_{4} + X_{5} + X_{5$$

[式中、

 Ar^P 、 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 y_1 、 y_2 、 R_1^P 、 R_2^P 、 L^P 、 Z_1^P 及び Z_2^P は前記の意味を有する]

5 で示される化合物とすることができる。

一般式(XII)で示される化合物から保護基 P_2 を除去して得られる遊離水酸基体又はその塩は、所望により水酸基を脱離基に変換した後、一般式(VI -1)で示される化合物又はその塩と反応させることにより、一般式(XII I-1)

$$Ar^{p-y_1}y_2 \xrightarrow{O} X_{4} \times X_{5}$$

$$X_{6} \times X_{7} \times Z_{1} \xrightarrow{P} Z_{2} \xrightarrow{G_1}$$
(XIII-1)

[式中、

10

 x_4 、 x_5 、 x_6 、 x_7 、 y_1 、 y_2 、 Ar^p 、 G_1 、 Z_1^p 、 Z_2^p 及び L^p は前記の意味を有する]

で示される化合物とすることができる。

15 一般式(XIII-1)で示される化合物又はその塩は、 G_1 が水酸基である場合には所望により該水酸基を脱離基に変換した後、一般式(VI-2)で示される化合物又はその塩と反応させることにより、一般式(XIII)で示される化合物とすることができる。

一般式 $(X \ I \ I \ I)$ で示される化合物において R_1 ^p及び R_2 ^pが同一もしくは 20 異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩は、一般式 $(V \ I)$

-3)で示される化合物又はその塩もしくは酸無水物と反応させることにより、 一般式(XIII)で示される化合物において R_1 P及び R_2 Pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子でない化合物とすることができる。

一般式 (XIII) で示される化合物から保護基を除去することにより、本 発明の前記一般式に包含される一般式 (I-2)

$$Ar \xrightarrow{Y_1, Y_2} O \xrightarrow{N} X_4, X_5$$

$$X_6, X_7 \qquad O \xrightarrow{Z_1, Z_2, N} R_2$$

$$R_1 \qquad (1-2)$$

「式中、

Ar、 X_4 、 X_5 、 X_6 、 X_7 、 Y_1 、 Y_2 、 R_1 、 R_2 、L、 Z_1 及び Z_2 は前記の意味を有する]

10 で示される化合物を製造することができる。

以上に述べた製造法 2 は、前記一般式(I)で示される化合物のうち、 X_1 及び X_2 が共に無置換のメチン基であり、 X_3 が窒素原子であり且つ Y_3 が酸素原子である場合の化合物、すなわち、上記一般式(I-2)で示される化合物の製造法である。

ムコブロム酸と一般式(VIII)で示される化合物との反応は、通常、ムコブロム酸1モルに対して、一般式(VIII)で示される化合物を0.5モルないし過剰モル、好ましくは等モルないし10モル用いて行うことができる。反応は、通常、溶媒中で行われ、該溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、1,4ージオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、ベンゼン、トルエン、キシレン等又はその混合溶媒等が好適である。

また、上記反応は塩基又は酸の存在下又は非存在下に行うことができ、該塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン等の有機塩基又は炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基を使用することができ、また、該酸としては、例えば、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸等のプロトン酸、二塩化亜鉛、四塩化チタン、トリフルオロメタンスルホン酸スカンジウム、トリフルオロメタンスルホン酸イッテリビウム、トリフルオロメタンスルホン酸ランタン等のルイス酸を使用することができる。

5

10

15

該塩基又は酸の使用量は、通常、ムコブロム酸1モルに対して、0.01モルないし過剰モル、好ましくは0.1~5モルとすることができる。

反応温度は、通常、0 \mathbb{C} \sim 3 0 \mathbb{C} 、好ましくは2 0 \mathbb{C} \sim 2 0 \mathbb{C} の範囲内が適当であり、反応時間は、通常、5 分間ないし7 日間、好ましくは3 0 分間ないし2 4 時間程度とすることができる。

反応終了後、通常の後処理を行い、一般式(IX)で示される化合物の粗生成物を得ることができる。このようにして得られる一般式(IX)で示される化合物は、常法に従って精製し又は精製することなく次の反応に用いることができる。

20 一般式(IX)で示される化合物の分子内閉環反応は、通常、溶媒中で行われ、該溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、1,4ージオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、ベンゼン、トルエン、キシレン等又はその混合溶媒等が好適である。

25 また、上記反応は酸の存在下に行うことが好ましく、該酸としては、例えば、 酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、塩酸、臭 化水素酸、硫酸、リン酸等のプロトン酸、二塩化亜鉛、四塩化チタン、トリフ ルオロメタンスルホン酸スカンジウム、トリフルオロメタンスルホン酸イッテ

リビウム、トリフルオロメタンスルホン酸ランタン等のルイス酸を使用することができる。

該酸の使用量は、通常、一般式(IX)1モルに対して、0.01モルない し過剰モルとすることができる。

5 反応温度は、通常、0℃~300℃、好ましくは20℃~200℃の範囲内が適当であり、反応時間は、通常、5分間ないし7日間、好ましくは30分間ないし24時間程度とすることができる。

10

15

20

25

反応終了後、通常の後処理を行い、一般式(X)で示される化合物の粗生成物を得ることができる。このようにして得られる一般式(X)で示される化合物は常法に従って精製し又は精製することなく次の反応に用いることができる。

一般式(X)で示される化合物と一般式(V-a)で示される化合物との反応は、前述した一般式(IV-b)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(V)で示される化合物との反応の内、一般式(IV-b)で示される化合物との反応の内、一般式(IV-b)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物及び一般式(V)で示される化合物のいずれか一方が遊離水酸基体であり且つ他方が脱離基を有している場合の反応と同様の条件下で行うことができ、一般式(XI)で示される粗生成物を得ることができる。このようにして得られる一般式(XI)で示される化合物は常法に従って精製し又は精製することなく次の反応に用いることができる。

一般式(XI)で示される化合物から保護基 P_2 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(VI)で示される化合物との反応は、前述した一般式(IV-b)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(V)で示される化合物との反応と同様の条件下で行うことができ、一般式(VIII)で示される化合物とすることができる。

一般式(IV)で示される化合物から保護基 P_2 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は所望により水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(VI-1)で示される化合物又はその塩との反応は、前述した一般式(IV-1)で示される化合物から保護基 P_1 を除去して得られる遊離水酸基体もしくはその塩又は該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(V)で示される化合物との反応と同様の条件下で行うことができ、一般式(XIII-1)で示される粗生成物を得ることができる。

一般式(XIII-1)で示される化合物もしくはその塩又は G_1 が水酸基である場合には所望により該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(VI-2)で示される化合物又はその塩との反応は、前述の一般式(VII-1)で示される化合物もしくはその塩又は G_1 が水酸基の場合は所望により当該水酸基を脱離基に変換した化合物と一般式(VI-2)で示される化合物との反応と同様の条件下で行うことができ、一般式(XIII)で示される粗生成物を得ることができる。

10

25

15 一般式(XIII)で示される化合物においてR₁^p及びR₂^pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩と一般式(VI-3)で示される化合物又はその塩もしくは酸無水物との反応は、前述の一般式(VII)で示される化合物においてR₁^p及びR₂^pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子である化合物又はその塩と一般式(VI-3)で示される化合物又はその塩と一般式(VI-3)で示される化合物又はその塩もしくは酸無水物との反応と同様の条件下で行うことができ、一般式(XIII)で示される化合物においてR₁^p及びR₂^pが同一もしくは異なって少なくとも1つが水素原子でない化合物を得ることができる。

一般式(XIII)で示される化合物は常法に従って精製し又は精製することなく、生成物に保護基が存在する場合にはその保護基を除去した後に、または生成物に保護基が存在しない場合はそのまま、通常の後処理を行い、一般式 (I-2) の化合物を製造することができる。

保護基の除去及び後処理等は、前記製造法1において記載した方法に準じて 行うことができる。

かくして得られる一般式 (I-1)又は (I-2)の化合物は、通常の分離 手段、例えば、溶媒抽出、再結晶、カラムクロマトグラフィー、分取薄層クロ マトグラフィー等により容易に単離精製することができる。

これらの化合物は、常法により医薬として許容されうる塩又はエステルとすることができ、また逆に、常法に従って塩又はエステルから遊離化合物への変換を行うことができる。

上記製造法1及び2において、原料として用いられるムコブロム酸、一般式(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VI-1)、(VI-2)、(VI-3)、(VII)、(VIII)、(IX)、(X)、(X)、(X I)、(XII)又は(XIII)で示される化合物は、例えば、市販品として入手可能であるか、或いはそれ自体既知の方法もしくはそれに準じる方法又は後記実施例に記載する方法等を必要に応じ適宜組み合わせることにより製造することができる。

一般式(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VI-1)、(VI-1)、(VI-2)、(VI-3)、(VII)、(VIII)、(IX)、(X)、(XI)、(XI)、(XII) 又は(XIII)で示される化合物の塩は、反応に悪影響を与えないものであれば特に限定されず、例えば、カルボキシル基を有する場合の当該カルボキシル基における塩基付加塩、又はアミノ基もしくは塩基性の複素環式基を有する場合の該アミノ基もしくは塩基性複素環式基における酸
 20 付加塩などを挙げることができる。

該塩基付加塩としては、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、エタノールアミン塩、ジエタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、プロカイン塩、N,N'ージベンジルエチレンジアミン塩等の有機アミン塩等が挙げられ、該酸付加塩としては、例えば、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩;マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩;メタンスルホン酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩;メタンスルホン酸

25

塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等の スルホン酸塩等が挙げられる。

本発明の一般式(I)で示される化合物のMCH受容体拮抗物質としての作用は、例えば以下に述べる薬理試験例により証明される。

5 薬理試験例1:MCH結合阻害試験

ヒトMCH-1RをコードするcDNA配列 [FEBS Letters, Vol. 398, 253 (1996); Biochimica et Biophisica Acta, Vol. 1401, 216 (1998)]を、プラスミドベクターpEF/myc/cyto(インビトロジェン社製)にクロー10 ニングした。得られた発現ベクターをリポフェクトアミン・プラス試薬(ライフ・テクノロジー社製)を用いて宿主細胞CHO-K1(アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション)にトランスフェクトし、MCH-1R発現細胞を得た。

このMCH-1 Rを発現させた細胞から調製した膜標品を被検化合物及び5
15 OpMの[125 I] MCH (NEN社製) とともに、アッセイ緩衝液(10mM 塩化マグネシウム、2mM エチレンジアミン四酢酸、0.01%バシトラシン及び0.2% ウシ血清アルブミンを含む50mM Tris緩衝液、pH 7.4)中で25℃、1時間インキュベーションした後、グラスフィルターG F/C (ワットマン社製)にて濾過した。グラスフィルターを10mM 塩化マグネシウム、2mM エチレンジアミン四酢酸及び0.04% Tween -20を含む50mM Tris緩衝液、pH7.4にて洗浄後、グラスフィルター上の放射活性を求めた。非特異的結合は1μM ヒトMCH存在下で測定し、特異的[125 I] MCH結合に対する被験化合物の50%阻害濃度(IC 50値)を求めた。その結果を表2に示す。

表2

| 被試験化合物 I C ₅₀ (n M) 実施例 1 9.5 実施例 2 4.4 実施例 5 3.8 実施例 12 5.8 実施例 19 5.1 実施例 21 2.9 実施例 23 5.2 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
|---|
| 実施例 2 4.4 実施例 5 3.8 実施例 12 5.8 実施例 18 4.3 実施例 19 5.1 実施例 21 2.9 実施例 23 5.2 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 5 3.8 実施例 12 5.8 実施例 18 4.3 実施例 19 5.1 実施例 21 2.9 実施例 23 5.2 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 12 5.8 実施例 18 4.3 実施例 19 5.1 実施例 21 2.9 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 18 4.3 実施例 19 5.1 実施例 21 2.9 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 19 5. 1 実施例 21 2. 9 実施例 23 5. 2 実施例 28 4. 9 実施例 29 5. 6 実施例 30 4. 8 実施例 32 3. 5 実施例 45 1. 5 |
| 実施例 21 2.9 実施例 23 5.2 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 23 5. 2 実施例 28 4. 9 実施例 29 5. 6 実施例 30 4. 8 実施例 32 3. 5 実施例 45 1. 5 |
| 実施例 28 4.9 実施例 29 5.6 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 28 4.9 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 30 4.8 実施例 32 3.5 実施例 45 1.5 |
| 実施例 3 2 3.5 実施例 4 5 1.5 |
| 実施例 45 1.5 |
| |
| what let let man o |
| 実施例 53 4.4 |
| 実施例 68 4.5 |
| 実施例 73 7.0 |
| 実施例 75 4.2 |
| 実施例 81 7.8 |
| 実施例 86 1.9 |
| 実施例 90 2 7 |
| 実施例 91 3.5 |
| 実施例 92 8.8 |
| 実施例 101 5.4 |
| 実施例 114 5.4 |
| 実施例 115 5.5 |

| 実施例 | 1 2 4 | 6.8 |
|-----|-------|------|
| 実施例 | 1 3 3 | 4. 7 |
| 実施例 | 1 3 4 | 8. 6 |

上記のとおり、本発明の化合物は、MCH-1Rに対するMCHの結合を強力に阻害し、MCH-1R拮抗剤として作用した。

薬理試験例2 (脳/脳脊髄液移行性試験)

SD系雄性ラット (7~10週齢、200-400g) に被験化合物を経口 5 又は静脈内投与し、所定の時間にエーテル麻酔下、腹部大動脈よりヘパリン処 理注射筒を用いて全採血した。その後頭部皮膚を切開し、歯科用30G針を頸 椎間に刺し入れ、更にくも膜下腔まで挿入した。歯科用30G針に接続された チューブを通し1mL注射筒に50~100μLの脳脊髄液を採取した後、脳 を摘出した。血液試料を遠心分離(4℃、6000回転、10分間)して得た 10 血漿に3倍量のエタノール(内部標準物質を含む)を加えて攪拌した。脳試料 は2mLの水を加えホモジナイズし、その一部をとり3倍量のエタノール(内 部標準物質を含む)を加え攪拌した。脳脊髄液は3倍量のエタノール(内部標 準物質を含む)を加え攪拌した。以上のサンプルを−20℃にて20分間放置 した後、遠心分離 (4°C、12,000g、10分間) し、上清をLC/MS 15/MSにて分析し、相対検量線法により血漿中、脳内、及び脳脊髄液内濃度を 定量した。

その結果、実施例1の化合物は、経口投与(10mg/kg)後2時間に脳内濃度2.33nmo1/g、脳脊髄液内濃度0.046 μ M、血漿中濃度0.25 μ Mを示した。

薬理試験例3(体内動態試験)

20

25

一晩絶食したSD系雄性ラット(7-10週齢、200-400g)に被験 化合物を経口又は静脈内投与し、所定の時間にヘパリナイズドキャピラリーを 用い、尾静脈から約100 μ Lを採血した。血液を遠心分離(4 $\mathbb C$ 、6000 回転、10分間)して血漿を得た。血漿に3倍量のエタノール(内部標準物質

を含む)を添加、攪拌し、-20℃にて20分間放置した後、遠心分離(4℃ 、10,000回転、10分間)した。上清をLC/MS/MSにて分析し、 相対検量線法により血漿中濃度を定量した。その結果、実施例29の化合物は 生物学的利用率79%、血中半減期3.9時間であった。

上記のとおり、本発明の化合物は、MCH-1Rに対するMCHの結合を強 5 力に阻害し、MCH-1R拮抗剤としての優れた作用を示した。

したがって、本発明の化合物は、MCHが関与する各種疾患、例えば、肥満 症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患;例 えば、狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、 腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患;例えば、過食症、情動障害、うつ病、 不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡 眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存 症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患;例えば、不妊症、早産、 性機能障害等の生殖系疾患;その他、消化管疾患;呼吸器疾患、癌又は皮膚色 素沈着の予防、処置又は治療剤として有用である。

10

15

20

本発明の化合物は、経口又は非経口投与することができ、その投与に適する 形態に製剤化することにより、上記の如き疾患の予防、処置又は治療のための 医薬組成物として使用することができる。

本発明の化合物は、実際に臨床的に使用する場合、通常、その投与形態に合 わせて薬学的に許容されうる添加剤と共に各種剤形に製剤化した後投与するこ とができる。その際の添加剤としては、製剤分野において通常用いられる各種 の添加剤を使用することができ、具体的には例えば、ゼラチン、乳糖、白糖、 酸化チタン、デンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、トウモロコシデンプン、マイクロクリスタ リンワックス、白色ワセリン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水りん 25 酸カルシウム、クエン酸、クエン酸三ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロ ース、ソルビトール、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリソルベート、ショ糖脂 肪酸エステル、ポリオキシエチレン、硬化ヒマシ油、ポリビニルピロリドン、

ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、タルク、植物油、ベンジルアルコール、アラビアゴム、プロピレングリコール、ポリアルキレングリコール、シクロデキストリン又はヒドロキシプロピルシクロデキストリン等が挙げられる。

5 これらの添加剤を用いて製剤化される剤形としては、例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、坐剤等の固形製剤;例えばシロップ剤、エリキシル剤、注射剤等の液体製剤等が挙げられ、これらは、製剤分野における通常の方法に従って調製することができる。なお、液体製剤としては、用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させる形であってもよい。また、特に注射剤の場合、

10 必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させてもよく、更に緩 衝剤や保存剤を添加してもよい。

これらの製剤は、本発明の化合物を医薬組成物を基準にして1~100重量%、好ましくは1~60重量%の割合で含有することができる。これらの製剤は、さらに、治療上有効な他の化合物を含んでいてもよい。

15 本発明の化合物を上記の如き疾患の予防、処置又は治療のために使用する場合の投与量及び投与回数は、患者の性別、年齢、体重、症状の程度及び目的とする治療効果の種類や範囲等により変えることができるが、一般には、投与量は、通常、1日あたり体重1kgにつき0.001~50mgであり、それらは単回でまたは複数回に分けて投与することができる。投与量は、1日あたり20 約0.01~約25mg/kgであるのが好ましく、1日あたり約0.05~約10mg/kgであるのがより好ましい。

本発明の化合物は、コンビネーション療法として、高血圧、肥満に関連する 高血圧、高血圧関連疾病、心臓肥大、左心室肥大、代謝性疾患、肥満、肥満関 連疾病等に有効な薬剤(以下、「併用薬剤」という)と組み合わせて使用するこ とができる。かかる薬剤は、上記疾病の予防、処置又は治療において、同時に、 別々に、又は順次に投与することが可能である。本発明の化合物を1又は2以 上の併用薬剤と同時に使用する場合、単一の投与形態である医薬組成物とする ことができる。しかしながら、コンビネーション療法においては、本発明の化

25

合物を含む組成物と併用薬剤とを、投与対象に対し、異なった包装として、同時に、別々に、または順次に投与してもよい。それらは、時間差をおいて投与してもよい。

併用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。併用薬剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と併用薬剤とが組み合わされていればよい。

5

10

15

20

25

その投与形態としては、例えば、1)本発明の化合物と併用薬剤とを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、2)本発明の化合物と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、3)本発明の化合物と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、4)本発明の化合物と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)本発明の化合物と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物→併用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)等が挙げられる。本発明の化合物と併用薬剤との使用割合は、投与対象、投与ルート、疾患等に応じて適宜選択することができる。

本発明で用いられる併用薬剤としては、例えば、糖尿病治療薬、高脂血症治療薬、高血圧治療薬、抗肥満薬等が挙げられる。これらの併用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記糖尿病治療薬としては、例えば、1)グリダゾン類(glitazones) [例えばシグリダゾン(ciglitazone)、ダルグリダゾン(darglitazone)、エングリダゾン(englitazone)、イサグリダゾン(isaglitazone)(MCC-555)等]、ピオグリタゾン(pioglitazone)、ロシグリダゾン(rosiglitazone)、トログリタゾン(troglitazone)、BRL49653、CLX-0921、5-BTZD、GW-0207、LG-100641、LY-300512 等のPPARγ アゴニスト; 2)メトホルミン(metformin)、ブホルミン(buformin)、フェンホルミン(phenformin)等のビグアナイド剤; 3)プロテインチロシンホスファターゼ-1B 阻害剤; 4)アセトへキサミド、クロルプロ

パミド、ジアビネス (diabinese) 、グリベンクラミド (glibenclamide) 、グ リピジド(glipizide)、グリブリド(glyburide)、グリメピリド(glimepiride)、 グリクラジド (gliclazide)、グリペンジド (glipentide)、グリキドン (gliquidone)、グリソラミド (glisolamide)、トラザミド、トルブタミド等 のスルホニルウレア;5)レパグリニド(repaglinide)、ナテグリニド 5 (nateglinide) 等のメグリチニド (meglitinides) 類;6)アカルボース (acarbose)、アジポシン (adiposine)、カミグリボース (camiglibose)、 エミグリテート (emiglitate)、ミグリトール (miglitol)、ボグリボース (voglibose)、プラジミシンーQ (pradimicin-Q)、サルボスタチン (salbostatin)、CKD-711、MDL-25,673、MDL-73,945、MOR14 等の αーグルコ 10 シドヒドロキシラーゼ阻害薬;7)テンダミスタット(tendamistat)、トレスタ チン(trestatin)、A 1 3688 等の α - アミラーゼ阻害剤; 8) リノグリリド (linogliride)、A-4166 等のインスリン分泌促進剤;9)クロモキシル (clomoxir)、エトモキシル (etomoxir) 等の脂肪酸酸化抑制剤;10)ミダグリ ゾール (midaglizole)、イサグリドール (isaglidole)、デリグリドール (derig 15 lidole)、イダゾキサン (idazoxan)、エラロキサン (earoxan)、フルパロキ サン (fluparoxan) 等の A2 アンタゴニスト; 11) ビオタ (biota)、LP-100、ノ バラピド、insulindetemir、insulin lispro、insulin glargine、インスリン 亜鉛、Lys-Pro-インスリン、GLP-1 (73-7)、GLP1 アミド (7-36) 等の インスリンまたはインスリンミメティックス;12) JT-501、ファルグリタゾ 20 ール (farglitazar) 等の非チアゾリジンジオン;13) MK-0767、CLX-0940、GW-1536、 GW-1929、GW-2433、KRP-297、L-796449、LR-90 及びSB219994 等のPPAR α ∕ γ双アゴニスト等が挙げられる。

上記高脂血症治療薬としては、例えば、1)コレステリルアミン、コレセヴェ レム (colesevelem) 、コレスチポール (colestipol) 、交差デキストランのジ アルキルアミノアルキル誘導体、Colestid 登録商標、LoCholest 登録商標、 Questran 登録商標等の胆汁酸吸収促進剤;2)アトルバスタチン (atorvastatin)、 イタバスタチン (itavastatin)、フルバスタチン (fluvastatin)、ロバスタ

チン(lovastatin)、プラバスタチン(pravastatin)、リバスタチン(rivastatin)、 ロスバスタチン (rosuvastatin)、シンバスタチン (simvastatin)、ZD-4 5 2 2 等のHMG-C o A還元酵素阻害薬; 3) HMG-C o A合成阻害剤; 4) スナトールエステル、 β ーシトステロール、ステロールグルコシド、エゼチミ べ (ezetimibe) 等のコレステロール吸収阻害剤;5)アバシミベ (avasimibe)、 エフルシミベ (eflucimibe)、KY-505、SMP-709 等のアシルコエンザイムAコレ ステロールアシル転移酵素阻害剤;6)JTT705、トルセトラピブ(torcetrapib)、 CP532632、BAY-63-2149、SC-591、SC-795 等のCETP阻害剤;7)スクワレン合 成阻害剤、8) プロブコール等の抗酸化剤、9) ベクロフィブラート、ベンザフィ ブラート、シプロフィブラート、クロフィブラート、エトフィブラート、フェ ノフィブラート、ジェンカベン(gemcabene)、ジェンフィブロジル(gemfibrozil)、 GW-7647、BM-170744、LY-518674、フィブリック酸誘導体(例えば Atromid 登録 商標、Lopid 登録商標、Tricor 登録商標等) 等のPPAR a アゴニスト; 10) GW-4064、SR-103912 等のFXR レセプターアンタゴニスト;11) GW3965、 T9013137、XTCO-179628 等のLXRレセプターアゴニスト; 12) ナイアシン等の リポプロテイン合成阻害剤;13)レニンーアンジオテンシン系阻害剤;14)ミク ロゾーム性トリグリセリド輸送阻害剤;15)BARA1453、SC435、PHA384640、S-435、 AZD7706 等の胆汁酸再吸収阻害剤;16)GW501516、GW590735 等のPPAR δ アゴ ニスト;17)トリグリセリド合成阻害剤;18)LAB687、CP346086 等のMTTP阻 害剤;19)低密度リポプロテイン受容体インデューサー;20)スクワレンエポキ シダーゼ阻害剤;21)血小板凝集阻害剤;22)MK-591 等の5-リポキシゲナーゼ 活性化タンパク阻害剤等が挙げられる。

10

15

20

25

上記高血圧治療薬としては、例えば、1)クロロチアリドン、クロロチアジド、ジクロロフェナミド、ヒドロフルオロチアジド、インダパミド (indapamide)、ヒドロクロロチアジド等のチアジド系;ブメタニド (bumetanide)、エサクリニック酸 (ethacrynic acid)、フロセミド、トルセミド等のループ系、アミロリド、トリアムテレン等のナトリウム系、スピロノラクトン、エピレノン等のアルドステロンアンタゴニスト系等の利尿剤;2)アセブトロール (acebutolol)、

アテノロール、ベタゾロール (betaxolol)、ベバントロール (bevantolol)、 ビソプロロール (bisoprolol)、ボピンドロール (bopindolol)、カルテオロ ール (carteolol)、カルベジロール (carvedilol)、セリプロロール (celiprolol)、 エスモロール (esmolol)、インデノロール (indenolol)、メタプロロール (metaprolol)、ナドロール (nadolol)、ネビボロール (nebivolol)、ペン 5 ブトロール (penbutolol)、ピンドロール、プロパノロール、ソタロール、タ -タトロール (tertatolol) 、チリソロール (tilisolol) 、チモロール等の β ーアドレナリンブロッカー;3)アムロジピン(amlodipine)、アラニジピン (aranidipine)、アゼルニジピン (azelnidipine)、バルニジピン (barnidipine)、 ベニジピン(benidipine)、ベプリジル(bepridil)、シナルジピン(cinaldipine)、 10 クレビジピン (clevidipine) 、ジルチアゼム (diltiazem) 、エホニジピン (efonidipine)、フェロジピン (felodipine)、ガロパミル (gallopamil)、 イスラジピン (isradipine) 、ラシジピン (lacidipine) 、レミルジピン (lemildipine)、レルカニジピン(lercanidipine)、ニカルジピン(nicardipine)、 ニフェジピン (nifedipine) 、ニルヴァジピン (nilvadipine) 、ニモデピン 15 (nimodepine)、ニソルジピン (nisoldipine)、ニトレジピン (nitrendipine)、 マニジピン (manidipine)、プラニジピン (pranidipine)、バラパミル (verapamil) 等のカルシウムチャンネルブロッカー;4)ベナゼプリル、カプトプリル、シラ ザプリル (cilazapril)、デラプリル (delapril)、エナラプリル、フォシノ プリル(fosinopril)、イミダプリル、ロシノプリル、モエキシプリル(moexipril)、 20 キナプリル(quinapril)、キナプリラット(quinapril)、ラミプリル(ramipril)、 ペリンドプリル (perindopri1)、ペリンドロプリル (perindropri)、カニプ リル (quanipril)、スピラプリル (spirapril)、テノカプリル (tenocapril)、 トランドラプリル (trandolapril)、ゾフェノプリル (zofenopril) 等のアン ジオテンシン変換酵素阻害薬;5)オマパトリラット(omapatrilat)、カドキサ 25 トリル (cadoxatril)、エカドトリル、フォシドトリル (fosidotril)、サン パトリラット (sampatrilat) 、AVE7688、ER4030 等の中性エンドペプチダーゼ 阻害剤;6)テゾセンタン (tezosentan)、A308165、YM62899 等のエンドセリン

アンタゴニスト;7)ヒドララジン、クロニジン、ミノキシジル、ニコチニルアルコール等の血管拡張剤;8)カンデサルタン、エプロサルタン、イルベサルタン、ロサルタン、プラトサルタン(pratosartan)、タソサルタン(tasosartan)、テルミサルタン(telmisartan)、バルサルタン、EXP-3137、FI6828K、RNH6270等のアンジオテンシン II 拮抗薬;9)ニプラジロール、アロチノロール、アモスラロール等の α / β アドレナリンブロッカー;10)テラゾシン、ウラピジル(urapidil)、プラゾシン、ブナゾシン、トリマゾシン、ドキサゾシン、ナフトピジル、インドラミン、WHIP164、XEN010等の α 1 ブロッカー;11)ロフェキシジン(lofexidine)、チアメニジン(tiamenidine)、モキソニジン(moxonidine)、リレメニジン(rilmenidine)、グアノベン(guanobenz)等の α 2 アゴニスト;12)アルドステロン阻害剤等が挙げられる。

5

10

15

20

25

上記抗肥満薬としては、例えば、1)パロセチン(paroxetine)、フルオキセ チン (fluoxetine) 、フェンフルラミン (fenfluramine) 、フルボキサミン (fluvoxamine)、セルトラリン (sertraline)、イミプラミン等の5HT(セ ロトニン)トランスポーター阻害剤;2)GW320659、デシプラミン、タルスプラム (talsupram)、ノミフェンシン等のノルエピネフリントランスポーター阻害 剤;3)リモナバント(Sanofi Synthelabo)、SR-147778(Sanofi Synthelabo)、 BAY-65-2520(バイエル)、SLV-319(ソルベイ)、その他 USP5, 532, 237、 USP4, 973, 587、USP5, 013, 837、USP5, 081, 122、USP5, 112, 820、USP5, 292, 736、 USP5, 624, 941, USP6, 028, 084, W096/33159, W098/33765, W098/43636, W098/43635, W001/09120, W001/96330, W098/31227, W098/41519, W098/37061, W000/10967, W000/10968、W097/29079、W099/02499、W001/58869、W002/076949、W001/64632、 W001/64633、W001/64634、W003/006007、W003/007887及びEP-658546に開示化 合物等のカンナビノイド1受容体1 (CB-1) アンタゴニスト/インバースアゴ ニスト;4)W001/87355、WO02/08250等に開示化合物等のグレリンアンタゴニス ト;5)チオペラミド、3 ー (1Hイミダゾールー4ーイル) プロピル N- (ペ ンテニル) カーボネート、クロベンプロピット (clobenpropit) 、ヨードフェ ンプロピット、イモプロキシフェン、GT2395、A331440、W002/15905 に開示化合

物、0-[3-(1H-イミダゾ-4-イル) プロパノール] カーバメート、ピペラジン含有 H 3 受容体アンタゴニスト(Lazewska, D. et al., Pharmazie, 56:927-32 (2001)、ベンゾフェノン誘導体(Sasse, A. et al., Arch. Pharm. (Weinheim) 334:45-52 (2001)、置換 N-フェニルカーバメート(Reidemeister, S. et al.,

5

10

15

20

25

Pharmazie, 55:83-6(2000))、プロキシフェン誘導体(Sasse, A. et al., J. Med. Chem. 43:3335-43(2000)) 等のヒスタミン(H3)アンタゴニスト/インバース アゴニスト; 6) T-226296 (Takeda)、SNP-7941 (Synaptic)、その他 W001/82925、 WOO1/87834、WOO2/051809、WOO2/06245、WOO2/076929、WOO2/076947、WOO2/04433、 WO02/51809、WO02/083134、WO02/094799、WO03/004027 及び特開 2001-226269 号 に開示の化合物等のMCH-1Rアンタゴニスト;7)MCH-2Rアゴニスト /アンタゴニスト : 8) 3 ークロロ-5-(1-(6-[2-(5-エチル-4-メチル-チアゾール -2-イル)-エチル]-4-モルホリニル-4-イル-ピリジン-2-イルアミノ)-エチル) フェニル]カルバミン酸イソプロピルエステル、BIBP3226、BIB03304、LY-357897、 CP-671906、GI-264879、その他 USP6001836、W096/14307、W001/23387、W099/51600、 W001/85690、W001/85098、W001/85173 及び W001/89528 に開示化合物等のNPY 1アンタゴニスト;9)152804、GW-569180A、GW-594884A、GW-587081X、GW-548118X、 FR235, 208、FR226928、FR240662、FR252384、1229U91、GI-264879A、CGP71683A、 LY-377897, LY366377, PD-160170, SR-120562A, SR-120819A, JCF-104, H409/22, その他 USP6, 140, 354、USP6, 191, 160、USP6, 258, 837、USP6, 313, 298、USP6, 337, 332、 USP6, 329, 395, USP340, 683, USP6, 326, 375, USP6, 329, 395, USP6, 337, 332, USP6, 335, 345, EP-01010691, EP-01044970, W097/19682, W097/20820, W097/20821, W097/20822、W097/20823、W098/27063、W000/107409、W000/185714、W000/185730、 WOOO/64880、WOOO/68197、WOOO/69849、WOO1/09120、WOO1/14376、WOO1/85714、 W01/85730、W001/07409、W001/02379、W001/02379、W001/23388、W001/23389、 WOO1/44201、WOO1/62737、WOO1/62738、WOO1/09120、WOO2/20488、WOO2/22592、 WOO2/48152、WOO2/49648、WOO2/094789 及び Normanet al., J. Med. Chem.

5

10

15

20

25

等のレプチン ; 11) USP5, 552, 524、USP5, 552, 523、USP5, 552, 522、USP5, 521, 283、 W096/23513、W096/23514、W096/23515、W096/23516、W096/23517、W096/23518、 W096/23519 及び W096/23520 に開示化合物等のレプチン誘導体:12)ナルメフェ ン(Revex 登録商標)、3ーメトキシナルトレキソン、ナロキソン、ナルトレキソ ン、W000/21509 の開示化合物等のオピオイドアンタゴニスト;13)SB-334867A、 その他 W001/96302、W001/68609、W002/51232、W002/51838 及び W003/023561 に 開示化合物等のオーレキシンンタゴニスト;14)ボンベシン受容体サブタイプ3 アゴニスト;15) AR-R15849、GI-181771、JMV-180、A-71378、A-71623、SR-146131、 その他 USP-5739106 に開示化合物等のコ レシストキニン A (CCK-A) アゴニスト; 16) GI-181771 (Glaxo-Smith Kline)、SR146131 (Sanofi Synthelabo)、ブタビン ダイド(butabindide)、PD170,292、PD149164(ファイザー)等の CNTF(ciliary neurotrophic factors);17) axokine (Regeneron)、その他 W094/09134、W098/22128、 W099/43813 に開示の化合物等の CNTF 誘導体;18) NN703、ヘキサレリン (hexarelin) , MK-0677, SM-130686, CP-424, 391, L-692, 429, L-163, 255, USP6358951、米国特許出願第 2002/049196 号、同第 2002/022637 号、W001/56592、 W002/32888 に開示の化合物等の成長ホノレモン分泌受容体アゴニスト;19)BVT933、 DPCA37215、IK264、PNU22394、WAY161503、R-1065、YM348、その他 USP3, 914, 250、 W002/36596、W002/48124、W002/10169、W001/66548、W002/44152、W002/51844、 W002/40456及びW002/40457に開示の化合物等のセロトニンレセプター2Cアゴ ニスト;20)メラノコルチン3受容体アゴニスト;21)CHIR86036(Chiron)、 ME-10142、ME-10145(Melacure)、その他 W099/64002、W000/74679、W001/991752、 W001/74844、W001/70708、W001/70337、WO01/91752、W002/059095、W002/059107、 W002/059108、W002/059117、W002/12166、W002/11715、W002/12178、W002/15909、 W002/068387、W002/068388、W002/067869、W003/007949 及び W003/009847 に開 示の化合物等のメラノコルチン4受容体アゴニスト;22)シブトラミン(Meridia 登録商標/Reductil 登録商標)及びその塩、その他 USP4,746,680、USP4,806,570、 USP5, 436, 272、米国特許出願第 2002/0006964 号、W001/27068 及び W001/62341 に開示の誘導体等のモノアミン再吸収阻害剤;23)デキシフェンフルラミン

(dexfenfluramine)、フルオレチン(fluoxetine)、その他 USP6, 365, 633、 W001/27060 及び W001/162341 に開示のセロトニン再取り込み阻害剤;24) グルカ ゴン様ペプチド1 (glucagon-likepeptide1)アゴニスト;25) トピラメート (Topiramate) (Topimax 登録商標);26)フィトファーム化合物 57 (phytopharm) (例えば、CP644,673);27)アセチルC o Aカルボキシラーゼ2 (ACC2) 阻害 5 剤;28)AD9677/TAK677(大日本製薬/武田薬品)、CL-316,243、SB418790、 BRL-37344、L-796568、BMS-196085、BRL-35135A、CGP12177A、BTA-243、W427353、 トレカドリン (Trecadrine)、ZenecaD7114、SR59119A、その他 USP5705515、 USP5451677、W001/74782 及び W002/32897、に開示化合物等の β アドレナリン レセプター3アゴニスト;29)ジアシルグリセロールアシルトランスフェラーゼ 10 1阻害剤;30) ジアシルグリセロールアシルトランスフェラーゼ2阻害剤;31) カ ルレニン(Cerulenin)、C75 等の脂肪酸合成阻害剤;32)テオフィリン、ペントキ シフィレン (pentoxifylline)、ザプリナスト (zaprinast)、シルデナフィル (sildenafil)、アミリノン (amrinone)、ミルリノン(milrinone)、シルスタ ミド (cilostamide)、ロピプラム (rolipram)、及びシロミラスト (cilomilast) 15 等のホスホジエステラーゼ阻害剤;32) KB-2611 (KaroBioBMS)、その他 W002/15845、 特開 2000-256190 に開示の化合物等のサイロイドホルモン β アゴニスト;33)フ ィタニン酸、4-[(E)-2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-5,5,8,8-テトラメチル-2-ナフ タレニル)-1-プロペニル]安息香酸(TTNPB)、レチノイック酸(retinoicacid)、 その他 W099/00123 に開示の化合物等のUCP(uncoupling protein)-1,2又は 20 3-活性化物質;34)オレオイルエストロン、その他 delMar-Grasa, M. et al., Obesity Research, 9:202-9 (2001)に開示の化合物等のアシルエストロゲン; 35) グルココルチコイドアンタゴニスト;36) BVT3498、BVT2733、その他 WOO1/90091、WOO1/90090、WOO1/90092 に開示化合物等の 11-β ヒドロキシステ ロイドデヒドロゲナーゼ1型阻害剤;37)ステアリルcoA脱飽和剤1阻害剤 25(stearoyl-CoA desaturase-1);38)インロイシンチアゾリジド (isoleucine thiazolidide)、バリンピロリジド (valinepyrrolidide)、NVP-DPP728、AF237、 P93/01、TSL225、TMC-2A/2B/2C、FE999011、P9310/K364、VIP0177、SDZ274-444、

その他 W003/004498、W003/004496、EP1258476、W0O2/083128、W002/062764、W003/000250、W003/002530、W003/002531、W003/002553、W003/002593、W003/000180 及び W003/000181 に開示の化合物等の ジペプチジルペプチダーゼ IV 阻害剤;39)テトラヒドロリプタチン(orlistat/Xenical 登録商標)、

TritonWR1339、RHC80267、リプスタチン、テアサポニン (teasaponin)、ジエチルウンベリフェリルホスフェート (diethylumbelliferyl phosphate)、FL-386、WAY-121898、Bay-N-3176、バリラクトン (valilactone)、エステラシン (esteracin)、エベラクトンA (ebelactone A)、エベラクトンB (ebelactone B)、RHC80267、その他 W001/77094、USP4, 598, 089、USP4, 452, 813、USP5, 512, 565、USP5, 391, 571、USP5, 602, 151、USP4, 405, 644、USP4, 189, 438 及び USP4, 242, 453 に開示の化合物等のリパーゼ阻害剤;39)脂肪酸トランスポーター阻害剤;40) ジ

上記組み合わせ薬剤は、本発明の化合物と上記併用薬剤との1種又は2種以上を組み合わせることにより得られる。また、上記組み合わせ薬剤は、糖尿病治療薬及び高脂血症治療薬よりなる群から選択される1種又は2種以上の薬剤と組み合わせることにより、代謝性疾患の予防、処置又は治療に有用である。そして特に高血圧治療薬及び抗肥満薬を含有する組み合わせは、糖尿病治療薬及び/又は高脂血症治療薬を加えることにより、相乗的効果をもって代謝性疾患の予防、処置又は治療に有用である。

カルボキシレートトランスポータ阻害剤;41) グルコ ーストランスポーター阻害

剤;42)ホスフェートトランスポーター阻害剤等が挙げられる。

実施例

15

20

25

以下、実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は実施例のみに限定されるものではない。なお、カラム用シリカゲルとしてはWakogelTM C-200又はC-300 (和光純薬工業株式会社)を用い、充填済シリカゲルカラムとしてはFLASH+TM 用カートリッジ KP-Silシリーズ又はKP-NHシリーズ(バイオタージ・ジャパン株式会社)を用い、HPLC用逆層カラムとしてはYMC-PackTM pro C-18等(株式会社ワイエムシィ)を用い、HPLC用キラルカラムとしてはCHIRAL

 PAK^{TM} AD、 $CHIRALPAK^{TM}$ AS、 $CHIRALPAK^{TM}$ IA、 $CHIRALCEL^{TM}$ OD、 $CHIRALCEL^{TM}$ OJ等(ダイセル化学工業株式会社)を用いた。また、マススペクトルはQuattroll(マイクロマス社製)を用いて測定した。

5 実施例 1

20

4-ベンジルオキシ-1- $\{4-$ [2- (ジメチルアミノ) xトキシ] 7x= n n 1 H-ピリジン-2-オン

(1) 4 - ベンジルオキシピリジン 1 - オキシドの製造

水素化ナトリウム (60%油性, 7.50g、0.188mmol)のDM F (200mL) 懸濁液にベンジルアルコール (20.3mL)を氷冷下加え、室温で1時間攪拌した。4-ニトロピリジン 1-オキシド (25.5g、182mmol)を攪拌下少量ずつ加え、室温で1時間攪拌した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣にクロロホルム (1L)を加え不溶物をセライト (100g)を用いてろ過した。ろ液を濃縮後、アセトンを加えることにより、表題 化合物 (24.8g、69%)を得た。

(2) 4-ベンジルオキシ-1H-ピリジン-2-オンの製造

4-ベンジルオキシピリジン 1-オキシド(24.8g、123mmo1)を無水酢酸(150mL)中、1.5時間還流した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチル(150mL)及びメタノール(10mL)の混合溶媒に溶解して60℃で2時間攪拌した。室温まで冷却する事により得られた固体をろ取することにより粗表題化合物(8.84g)を得た。又、ろ液を濃縮することによりさらに粗表題化合物(4.17g)を得た。これらを併せてメタノール及び酢酸エチルの混合溶媒で再結晶を行い、表題化合物(12.1g、49%)を得た。

25 (3) 4 -ベンジルオキシー1 - $\{4$ - $\{4\} \}$ - $\{$

4-ベンジルオキシ-1H-ピリジン-2-オン(200mg、0.994 mmo1)、4-[tert-ブチル(ジメチル)シリルオキシ]フェニルホ

ウ酸($752 \,\mathrm{mg}$ 、 $2.98 \,\mathrm{mmol}$)、酢酸第二銅($270 \,\mathrm{mg}$ 、 $1.49 \,\mathrm{mmol}$)、ピリジン($0.08 \,\mathrm{mL}$ 、 $1.99 \,\mathrm{mmol}$)、モレキュラーシブ4A($220 \,\mathrm{mg}$)及びジクロロメタン($4 \,\mathrm{mL}$)の混合物を室温で3日間攪拌した。反応液にクロロホルムと水を加え不溶物をろ過した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、メタノール:クロロホルム=1:100)で精製することにより表題化合物($234 \,\mathrm{mg}$ 、58%)を得た。

(4) 4 ーベンジルオキシー1 ー (4 ーヒドロキシフェニル) ー1 Hーピリジ 10 ν ー 2 ーオンの製造

15

(5) $4-ベンジルオキシー1-{4-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ]$ フェニル $}$ -1H-ピリジン-2-オンの製造

20 4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジンー 2ーオン(150mg、0.511mmol)、2ー(ジメチルアミノ)エタ ノール(0.057mL、0.562mmol)、トリフェニルホスフィン(2 69mg、1.02mmol)及びジエチル アゾジカルボキシレート(0. 163mL、1.02mmol)をTHF(4mL)中で一晩攪拌した。反応 25 液を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C -300、メタノール:クロロホルム=1:20~1:10)で精製すること により表題化合物(124mg、60%)を得た。

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 2. 49 (6H, s), 2. 62 (2H, t, J=5.8Hz), 4. 07 (2H, t, J=5.8Hz), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2.6Hz, 7.6Hz), 7. 01 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 51 (1H, d, J=7.6Hz); $\forall x \in \mathcal{F}$

実施例2~10

実施例 1、(5)において、2 - (ジメチルアミノ)エタノールを対応する 10 化合物に替える以外は実施例 1 と同様の操作を行い、実施例 2 \sim 1 0 の化合物 を得た。

実施例2

15 ¹HNMR(300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1. 30-1. 43 (2H, m), 1. 43-1. 55 (4H, m), 2. 4-2. 5 (4H, m), 2. 66 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 09 (2H, t, J=5. 9H z), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2. 6Hz, 7. 7Hz), 7. 00 (2H, d, J 20 =8. 9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 35-7. 4 8 (5H, m), 7. 50 (1H, d, J=7. 7Hz); マススペクトル (ESI): 405 (M+H)。

実施例3

 $4-ベンジルオキシ-1-{4-[2-(4-モルホリニル) エトキシ] フェ$ 25 = $\nu}-1H-ピリジン-2-オン$

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 2. 40-2. 55 (4H, m), 2. 70 (2H, t, J=5.6Hz), 3. 53-3. 60 (4H, m), 4. 12 (2H, t, J=5.6Hz), 5. 12 (2H, s),

5. 94 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 06 (1H, dd, J=2. 6 Hz, 7. 6Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 23 (2 H, d, J=8. 8Hz), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 50 (1 H, d, J=7. 6Hz);

5 マススペクトル (ESI):407 (M+H)。

実施例4

4-ベンジルオキシー1- $\{4-$ [3- (1-ピペリジニル) プロポキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン- 2-オン

1HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1.33-1.43
10 (2H, m), 1.44-1.54 (4H, m), 1.80-1.93 (2H, m), 2.20-2.50 (6H, m), 4.02 (2H, t, J=6.3Hz), 5.12 (2H, s), 5.94 (1H, d, J=2.6Hz), 6.05 (1H, dd, J=2.6Hz, 7.6Hz), 6.99 (2H, d, J=8.9Hz), 7.23 (2H, d, J=8.9Hz), 7.32-7.4
15 8 (5H, m), 7.50 (1H, d, J=7.6Hz);
マススペクトル (ESI): 419 (M+H)。

実施例5

 $4-ベンジルオキシ-1-(4-{2-[ベンジル (メチル) アミノ] エトキシ} フェニル) <math>-1$ H-ピリジン-2-オン

- 20 ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 2.23(3H, s), 2.75(2H, t, J=5.9Hz), 3.57(2H, s), 4.13(2 H, t, J=5.9Hz), 5.12(2H, s), 5.94(1H, d, J = 2.8Hz), 6.06(1H, dd, J=2.8Hz, 7.6Hz), 7. 00(2H, d, J=8.9Hz), 7.23(2H, d, J=8.9Hz), 7.20-7.48(10H, m), 7.51(1H, d, J=7.6Hz); マススペクトル(ESI): 441(M+H)。
 - 実施例6

$4 - ベンジルオキシ-1 - {4 - [(1 - メチル-2 - ピペリジニル) メトキ$ シ] フェニル $} - 1 H - ピリジン-2 - オン$

¹HNMR(300MHz, DMSO—d₆, δppm): 1. 10-1. 85 (6H, m), 2. 00-2. 90 (6H, m), 3. 90-4. 15 (2H, 5 m), 5. 12 (2H, s), 5. 9 4 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 06 (1H, dd, J=2. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 32-7. 4 8 (5H, m), 7. 51 (1H, d, J=7. 6Hz); マススペクトル (ESI): 405 (M+H)。

10 実施例 7

4-ベンジルオキシ−1− ${4-[(1-$ メチル−2-ピロリジニル)メトキシ]フェニル $}$ −1H-ピリジン−2-オン

 1 HNMR (300MHz, DMSO—d₆, δ ppm) : 1. 50-1. 7 5 (3H, m), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 13-2. 28 (1H,

- 15 m), 2. 37 (3H, s), 2. 5 3-2. 63 (1H, m), 2. 923. 00 (1H, m), 3. 82-3. 90 (1H, m), 3. 97-4. 0
 5 (1H, m), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 9 H
 z), 6. 06 (1H, dd, J=2. 9Hz, 7. 6Hz), 7. 01 (2
 H, d, J=8. 9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 3
- 20 2-7.48(5H, m), 7.51 (1H, d, J=7.6Hz); マススペクトル(ESI):391(M+H)。

実施例8

 $\frac{4-{}\sqrt{2}}{2}$ $\frac{4$

¹HNMR (300MHz, DMSO—d₆, δppm) : 1. 70-1. 8 5 (1H, m), 2. 25 (3H, s), 2. 25-2. 40 (2H, m), 2. 53-2. 81 (3H, m), 4. 85-4. 95 (1H, m), 5. 12 (2 H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 05 (1H, dd,

J=2. 7Hz, 7. 6Hz), 6. 94 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 22 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 51 (1H, d, J=7. 6Hz); マススペクトル (ESI): 377 (M+H)。

5 実施例 9

4-ベンジルオキシー1-(4-{[(2S)-1-メチル-2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 50-1. 78 (3H, m), 1. 89-2. 28 (2H, m), 2. 36 (3H, s), 2.

- 10 50-2.60 (1H, m), 2.91-3.00 (1H, m), 3.85 (1 H, dd, J=5.9Hz, 9.8Hz), 4.00 (1H, dd, J=5. 4Hz, 9.8Hz), 5.12 (2H, s), 5.94 (1H, d, J=2.6Hz), 6.05 (1H, dd, J=2.6Hz, 7.6Hz), 7.00 (2H, d, J=8.8Hz), 7.23 (2H, d, J=8.8Hz), 7.
- 15 32-7.48 (5H, m), 7.51 (1H, d, J=7.6Hz); マススペクトル (ESI) : 391 (M+H)。

実施例10

4-ベンジルオキシ-1- $\{4-$ [2- (ジエチルアミノ) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H - H

- ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 0. 97 (6H, t, J=7. 1Hz), 2. 54 (4H, q, J=7. 1Hz), 2. 78 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 04 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 9Hz), 7.
- 25 23 (2H, d, J=8.9Hz), 7.32-7.48 (5H, m), 7.51 (1H, d, J=7.6Hz);
 マススペクトル (ESI):393 (M+H)。

4-ベンジルオキシ-1- $\{6-[2-(1-$ ピペリジニル) エトキシ] ピリジン-3-イル $\}-1$ H-ピリジン-2-オン

- (1) 4-ベンジルオキシー1-(6-プロモー3-ピリジニル) -1 H-ピリジンー2-オンの製造
- 5 実施例1、(3)で用いた4-[tert-ブチル(ジメチル)シリルオキシ]フェニルホウ酸を(6-ブロモ-3-ピリジニル)ホウ酸に替え、且つ実施例1-(5)で用いた2-(ジメチルアミノ)エタノールを2-(1-ピペリジン)エタノールにそれぞれ替える以外は実施例1と同様にして表題化合物を得た。
- 10 (2) 4 ーベンジルオキシー1 ー $\{6$ ー [2 ー (1 ーピペリジニル) エトキシ] ピリジンー3 ー1 H ーピリジンー2 ーオンの製造

4-ベンジルオキシー1-(6-ブロモー3-ピリジニル)-1 H-ピリジン-2-オン(47 m g、0. 133 m m o 1)、2-(1-ピペリジン)エタノール(0. 18 m L, 1. 36 m m o 1)及びカリウム t-ブトキシド(1

- 15 50mg、1.34mmol)をDMF(5mL)中、室温で2時間攪拌した。 反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(C-200,メタノール:クロロホルム=3:97~5:95~1: 9~1:4)で精製することにより表題化合物(21mg、40%)を得た。
- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 38-1. 52 (2 H, m), 1. 55-1. 70 (4H, m), 2. 42-2. 64 (4H, m), 2. 72-2. 86 (2H, m), 4. 42-4. 55 (2H, m), 5. 0 5 (2H, s), 6. 07 (1H, d, J=7. 0Hz), 6. 09 (1H, s), 6. 85 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 19 (1H, d, J=7.
- 25 0, 8. 6 H z), 7. 32-7. 50 (5 H, m), 7. 63 (1 H, d d, J=2. 6, 8. 7 H z), 8. 09 (1 H, d, J=2. 6 H z); マスペクトル (APc I): 406. 2 (M+H)。

 $4-ベンジルオキシ-1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン$

- (1) $4-ベンジルオキシー1-{4-[(2-テトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル<math>}$ -1H-ピリジン-2-オンの製造
- 4ーベンジルオキシー1Hーピリジンー2ーオン(7.04g、35.0mmol)、2ー[(4ーヨードフェニル)オキシ]テトラヒドロピラン(13.6g、44.8mmol)、ヨウ化第一銅(2.1g、11.2mmol)、炭酸カリウム(10.3g、73.(5mmol)及びN,Nージメチルホルムアミド(200mL)の混合物を150℃で一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却後、水(1.2L)に注ぎ得られた不溶物を濾取した。濾取した不溶物にクロロホルム(300mL)を加え不溶物をろ過した後、ろ過した有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取し、続いて乾燥することにより表題化合物(7.6g、58%)を得た。
- 15 (2) 4 ーベンジルオキシー1 ー (4 ーヒドロキシフェニル)-1 Hーピリジン-2 ーオンの製造
 - 4-ベンジルオキシー1- $\{4-$ [(2-テトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン (9 82 m g , 2 .60 m m o 1) の エタノール溶液 (1 6 m L) にピリジニウム p-トルエンスルホナート (6 m g) を加え、1 時間還流した。反応液を室温まで冷却後、析出物を濾取し、水及び酢酸エチルで洗浄する事により表題化合物 (7 4 6 m g , 9 8 %) を得た。

20

- (3) $4-ベンジルオキシー1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ]$ フェニル $}$ -1H-ピリジン-2-オンの製造
- 25 4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジンー 2ーオン(200mg、0.682mmol)、2ー(1ーピロリジン)エタ ノール(0.10mL、0.82mmol)、トリnーブチルホスフィン(0. 51mL、2.05mmol)及び1、1'ー(アブジカルボニル)ジピペリ

ジン (515mg、2.05mmol) をTHF (10mL) 中、室温で1時 間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、 無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(C-300、メタノール:クロロホルム=1: 10)で精製することにより表題化合物(189mg、71%)を得た。 5 1 HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 65-1. 75 (4H, m), 2. 4-2. 5 (4H, m), 2. 79 (2H, t, J=5). 9 H z), 4. 09 (2H, t, J = 5. 9 H z), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 06 (1H, dd, J=2. 7 Hz, 7. 6Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 23 (2 10 H, d, J=8.8Hz), 7. 32-7.48(5H, m), 7. 51(1)H, d, J = 7.6 Hz); マススペクトル (ESI):391 (M+H); 融点:109-111℃。

15 実施例13~15

実施例12、(3)で用いた2-(1-ピロリジン)エタノールを対応する 化合物に替える以外は実施例12と同様の操作を行い、実施例 $13\sim15$ の化 合物を得た。

実施例13

20 $\frac{4-ベンジルオキシー1-\{4-[2-(ジイソプロピルアミノ) エトキシ]}{フェニル\}-1H-ピリジン-2-オン}$

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 0. 98 (12H, d, J=6.5Hz), 2. 79 (2H, t, J=6.9Hz), 3. 01 (2H, h, J=6.5Hz), 3. 90 (2H, t, J=5.9Hz), 5. 1

25 2 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2.7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2.7Hz), 6. 98 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 50 (1H, d, J=7.6Hz);

マススペクトル(ESI):421(M+H)。

実施例14

 $4-ベンジルオキシ-1-\{4-[1-(ジメチルアミノ<math>)-2-$ プロポキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン

5 ¹HNMR(300MHz, DMSO-d₆, δppm): **1**. 24(3H, d, J=6.0Hz), 2.19(6H, s), 2.36(1H, dd, J=5.5Hz, 12.7Hz), 2.45-2.55(1H, m), 4.61(1H, m), 5.12(2H, s), 5.95(1H, d, J=2.7Hz), 6.05(1H, dd, J=2.7Hz, 7.5Hz), 7.00(2H, d, J=8.9Hz), 7.22(2H, d, J=8.9Hz), 7.32-7.48(5H, m), 7.52(1H, d, J=7.5Hz); マスペクトル(ESI): 379(M+H)。

実施例15

 $\frac{4 - (\sqrt{y}) + \sqrt{1 - (4 - [1 - (y) + \sqrt{y}) - 2 - y} - 2 - y}{- \sqrt{1 - (y)} - \sqrt{1 - (y)} - 2 - y}$ 15 $\frac{4 - (y) + \sqrt{y}}{- \sqrt{y}}$ $\frac{y}{- \sqrt{y}}$ $\frac{4 - (y) + \sqrt{y}}{- \sqrt{y}}$ $\frac{4 - (y) + \sqrt{y}}{- \sqrt{y}$

実施例 1 2、 (3) で用いた $2-(1-l^2 - l^2 -$

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1.27 (6H, s),
20 2.29 (6H, s), 2.47 (2H, s), 5.12 (2H, s), 5.
96 (1H, d, J=2.8Hz), 6.06 (1H, dd, J=2.8Hz,
7.6Hz), 7.04 (2H, d, J=8.8Hz), 7.23 (2H, d,
J=8.8Hz), 7.32-7.48 (5H, m), 7.54 (1H, d,
J=7.6Hz);

25 マススペクトル (ESI) : 393 (M+H)。

実施例16

(1) $4-ベンジルオキシ-1-\{4-[(3S)-3-ピロリジニルオキシ]$ フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オンの製造

4 ーベンジルオキシー1 ー (4ーヒドロキシフェニル) ー1 Hーピリジンー 2ーオン (300 mg、1.02 mm o 1)、(3R) ー3ーヒドロキシピロ リジンー1ーカルボン酸 tertーブチル エステル (230 mg、1.2 3 mm o 1)、トリnーブチルホスフィン (0.76 mL、3.05 mm o 1)及び1,1'ー(アゾジカルボニル)ジピペリジン (770 mg、3.05 mm o 1)をTHF (12 mL)中、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。 溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣にトリフルオ酢酸 (1 mL)を加え、室温で1時間攪拌した。クロロホルム (20 mL)を加え、2規定塩酸 (20 m1)で抽出した。水槽に5規定水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性とした後、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮することにより表題化合物 (94 mg、25%)を得た。

(2) 4ーベンジルオキシー1ー(4ー{[(3S)-1ーシクロペンチルー3ーピロリジニル]オキシ}フェニル)ー1Hーピリジンー2ーオンの製造4ーベンジルオキシー1ー{4ー[(3S)-3ーピロリジニルオキシ]フェニル}ー1Hーピリジンー2ーオン(45mg、0.124mmo1)のメタノール溶液(1mL)にシクロペンタノン(0.017mL、0.186mmo1)及び0.3モルZn[B(CN)H₃]2メタノール溶液(0.4mL、0.12mmo1、ZnCl2及びNaB(CN)H₃より調製)を加え室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、メタノール:クロロホ25ルム=1:10)で精製することにより表題化合物(28.2mg、53%)を得た。

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 30-1. 85 (9H, m), 2. 20-2. 35 (1H, m), 2. 35-2. 50 (2H,

m), 2. 60-2. 75 (2H, m), 2. 80-2. 90 (1H, m),

4. 83-4. 93 (1H, m), 5. 12 (2H, s), 5. 95 (1H,

d, J = 2. 7 H z), 6. 0.5 (1 H, d d, J = 2.7 H z, 7.6 H z),

6. 95 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 22 (2H, d, J=8. 9H

z), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 52 (1H, d, J=7. 6H z);

マススペクトル (ESI): 431 (M+H)。

実施例17

10

4-ベンジルオキシ-1-(4- { [(3S) -1-イソプロピル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2-オン

実施例16、(2)で用いたシクロペンタノンをアセトンに替える以外は実施例16と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 02 (6H, d, J=5. 1Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 2. 20-2. 55 (3

15 H, m), 2. 60-2. 80(2H, m), 2. 83-2. 95(1H, m),

4. 83-4. 93 (1H, m), 5. 12 (2H, s), 5. 95 (1H,

d, J = 2.7 Hz), 6.05 (1H, dd, J = 2.7 Hz, 7.6 Hz),

6. 95 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.8H

z), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 52 (1H, d, J=7. 6H

20 z);

マススペクトル (ESI):405 (M+H)。

実施例18、19

実施例16及び実施例17で用いた(3R)-3-ヒドロキシピロリジンー 1-カルボン酸 tertーブチル エステルを(3S)-3-ヒドロキシピ 25 ロリジン-1-カルボン酸 tertーブチル エステルに替える以外は実施 例16及び実施例17と同様の操作を行い、実施例18、19の化合物を得た。 実施例18

4-ベンジルオキシ-1-(4-{[(3R)-1-シクロペンチル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル)-1H-ピリジン-2-オン

 1 HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 30-1. 85 (9H, m), 2. 20-2. 35 (1H, m), 2. 35-2. 45 (2H,

- $_{5}$ m), 2. 60-2. 73 (2H, m), 2. 80-2. 90 (1H, m),
 - 4. 83-4. 93 (1H, m), 5. 12 (2H, s), 5. 94 (1H,
 - d, J = 2. 7 H z), 6. 0.5 (1 H, d d, J = 2.7 H z, 7.6 H z),
 - 6. 94 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 22 (2H, d, J=8. 9H
 - z), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 52 (1H, d, J=7. 6H
- 10 z);

マススペクトル (ESI): 431 (M+H)。

実施例19

4-ベンジルオキシ-1-(4-{[(3R)-1-イソプロピル-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン

- ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm) : 1. 02 (6H, d, J=5. 7Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 2. 20-2. 55 (3H, m), 2. 60-2. 80 (2H, m), 2. 83-2. 95 (1H, m), 4. 83-4. 93 (1H, m), 5. 12 (2H, s), 5. 95 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2. 7Hz, 7. 6Hz),
- 20 6. 95 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 32-7. 48 (5H, m), 7. 52 (1H, d, J=7. 6Hz);

マススペクトル (ESI):405 (M+H)。

- 25 $4 ベンジルオキシ-1 \{5 [2 (1 ピペリジニル) エトキシ] ピリ$ ジン $-2 イル\} 1 H ピリジン 2 オン$
 - (1) 2-ブロモー5-(2-テトラヒドロピラニルオキシ) ピリジンの製造

(2) 4 ーベンジルオキシー1 ー $\{5$ ー [2 ー (1 ーピペリジニル)エトキシ] 10 ピリジンー2 ーイル $\}$ ー 1 Hーピリジンー2 ーオンの製造

2-(4-ヨードフェニルオキシ)テトラヒドロピランの代わりに(1)で得られた化合物を用い且つ2-(1-ピロリジン)エタノールの代わりに2-(1-ピペリジン)エタノール用い、それ以外は実施例12と同様にして表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 40-1. 75 (6 H, m), 2. 45-2. 60 (4H, m), 2. 75-2. 85 (2H, m), 4. 15-4. 25 (2H, m), 5. 05 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 09 (1H, dd, J=2. 6, 7. 7Hz), 7. 29-7. 48 (6H, m), 7. 72 (1H, d, J=7. 7Hz),

7. 79 (1H, d, J=8.9Hz), 8. 19 (1H, d, J=2.6Hz);

マススペクトル (APcI):406.1 (M+H)。

実施例21~23

5

20

実施例20で用いた2-ブロモー5-ヒドロキシピリジンを対応するにブロ 25 モ体又はヨード体に替え且つ2-(1-ピペリジン)エタノールを対応する化 合物に替える他は実施例20と同様の操作を行い、実施例21-23の化合物 を得た。

4-ベンジルオキシ-1- $\{3-$ メチル-4- [2- (1-ピペリジニル) エトキシ] フェニル $\}-1$ H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.40-1.58 (6 H, m), 2.23 (3H, s) 2.48-2.62 (4H, m), 2.78 -2.90 (2H, m), 4.09-4.11 (2H, m), 5.03 (2H, s), 5.97-6.08 (2H, m), 6.82-6.90 (1H, m), 7.05-7.13 (2H, m), 7.17-7.22 (1H, m), 7.3 0-7.46 (5H, m);

10 実施例22

 $4-ベンジルオキシ-1-{3-フルオロ-4-[2-(1-ピペリジニル)}$ エトキシ] フェニル $} -1H-ピリジン-2-オン$

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 35-1. 75 (6 H, m), 2. 42-2. 66 (4H, m), 2. 78-2. 90 (2H, m),

15 4. 18-4. 27 (2H, m), 5. 04 (2H, s), 5. 94-6. 0 8 (2H, m), 6. 98-7. 22 (4H, m), 7. 31-7. 45 (5 H, m);

マススペクトル (ESI):423.2 (M+H)。

実施例23

20 4 - (1 - 2) + (1 - 2)

 1 HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 75-1. 95 (4 H, m), 2. 61-2. 75 (4H, m), 2. 94-3. 05 (2H, m), 4. 08-4. 30 (2H, m), 5. 04 (2H, s), 5. 99-6. 0

25 9 (2H, m), 6. 99-7. 22 (4H, m), 7. 32-7. 48 (5 H, m);

マススペクトル (ESI):409.2 (M+H)。

 $4-[1-(4-フルオロフェニル) エトキシ] <math>-1-\{4-[2-(1-l^2-1)]$ ロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H $-l^2$ リジン-2 -1 ン

実施例 1、 (1) 及び (2) においてベンジルアルコールの代りに 1-(4-7) ルオロフェニル)エタノールを用いて得られた 4-[1-(4-7)] フェニル)エトキシ1-[1-(4-7)] エトキシ1-[1-(4-7)] カーピリジン 1-[1-(4-7)] と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 63 (3H, d, J = 6. 3Hz), 1. 72-1. 95 (4H, m), 2. 57-2. 78 (4 H, m), 2. 91 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 12 (2H, t, J = 5. 9Hz), 5. 30 (1H, q, J=6. 3Hz), 5. 82 (1H, d, J=2. 4Hz), 5. 99 (1H, dd, J=2. 4, 7. 5Hz), 6. 96 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (2H, t, J=8. 5Hz), 7. 20 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 12-7. 22 (1H, d, J=8. 8Hz

m), 7. 32 (2H, dd, J=5. 4, 8. 5Hz); マススペクトル (APcI): 423. 1 (M+H)。 実施例25

5

25

20 (1) 4-ビドロキシ-1- $\{4-[2-(1-$ ピペリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2 -オンの製造

(2) $4-(6-フルオロ-3-ピリジニル) メトキシー<math>1-\{4-[2-(1$ - ピペリジニル) エトキシ] フェニル} - 1 H - ピリジン - 2 - オンの製造 4-ヒドロキシー1- {4-[2-(1-ピペリジニル) エトキシ] フェニ \mathcal{N} -1 H-ピリジン-2 -オン(2 0 m g、0. 0 6 5 m m o 1)のDMF 溶液 (0.8ml) にNaH (60%油性, 3mg、0.078mmol)を 5 加え室温で20分攪拌した後、2-フルオロー5-メタンスルフォニルオキシ メチルピリジン(20mg、0.097mmol)のDMF溶液(0.2ml) を加え同温にて2.5時間攪拌し、80℃にてさらに一晩攪拌した。反応液に 酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカ 10 ゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、メタノール:クロロホルム=1: 10)で精製することにより表題化合物(12.5mg、45%)を得た。 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 42-1. 50 (2 H, m), 1. 59-1. 66 (4H, m), 2. 49-2. 56 (4H, m), 2. 80 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 14 (2H, t, J=5. 9H 15 z), 5. 03 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3H z), 6. 05 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 96-7. 02 (3H, m), 7. 25-7. 22 (3H, m), 7. 87 (1H, td, J=7. 8, 2. 3Hz), 8. 30 (1H, s);

20 マススペクトル (ESI): 424 (M+H)。

実施例26

実施例25で用いた4ーベンジルオキシー1ー {4- [2- (1-ピペリジ 25 ニル) エトキシ] フェニル} ー1Hーピリジンー2ーオン及び2ーフルオロー 5ーメタンスルフォニルオキシメチルピリジンの代りに4ーベンジルオキシー 1- [5- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ピリジン-2-イル] -1

H-ピリジン-2-オン(実施例20)及び4-フルオロベンジルブロミドを用いる以外は実施例25と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 38-1. 70 (6 H, m), 2. 45-2. 60 (4H, m), 2. 75-2. 88 (2H, m),

- 5 4. 12-4. 25 (2H, m), 5. 01 (2H, s), 6. 01 (1H,
 - d, J = 2. 4 H z), 6. 0.6 (1 H, d d, J = 2.4, 7.8 H z),
 - 7. 10 (2H, t, J=8.0Hz), 7. 34 (1H, dd, J=3.0,
 - 8. $6 \, \mathrm{Hz}$), 7. $40 \, (2 \, \mathrm{H}, \, \mathrm{dd}, \, \mathrm{J} = 5. \, 5, \, 8. \, 8 \, \mathrm{Hz})$, 7. $73 \, \mathrm{dd}$

(1H, d, J=7.8Hz), 7.78(1H, d, J=8.6Hz), 8.

10 19 (1H, d, J=3.0Hz);

マススペクトル (ESI):424.2 (M+H)。

実施例27

 $4-[(6-メチル-3-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(1-2-2)]$ ピペリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H - ピリジン-2 - オン

4-ベンジルオキシ-1- $\{4-$ [(2-テトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン(実施例12の(1)、2.05 g、

- 5. 4 mm o 1) のTHF (25 m 1) 及びM e O H (25 m 1) 混合溶液に
- 20 10%パラジウムー炭素(600mg)を加え、水素で置換し、室温で3.5 時間攪拌した。反応液をろ過し、溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣にメタノールを加え、析出物を濾取、乾燥することにより、表題化合物(1.25g、80%)を得た。
- (2) 4-[(6-メチル-3-ピリジニル)メトキシ]-1-{4-[(225 -テトラヒドロピラニル)オキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オンの 製造

4-ベンジルオキシ-1-(4-ヒドロキシフェニル)-1H-ピリジン-2-オン及び2-(ジメチルアミノ)エタノールの代わりに(1)で得られた

化合物及び5-ヒドロキシメチル-2-メチルピリジンを用い、実施例1(5) と同様にして表題化合物を得た。

- (3) 4-[(6-メチル-3-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-ヒドロキシフェニル) <math>-1 H-ピリジン-2-オンの製造
- 5 $4-ベンジルオキシー1-\{4-[(2-テトラヒドロピラニル) オキシ]$ フェニル $\}-1$ H-ピリジン-2-オンの代わりに(2) で得られた化合物を 用い、実施例 1 2 (2) と同様にして表題化合物を得た。
 - (4) $4-[(6-メチル-3-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[2-(1-2)]$ (1-ピペリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2 -オンの製
- 10 造

4-ベンジルオキシ-1-(4-ヒドロキシフェニル)-1 H-ピリジンー 2-オンの代わりに(3)で得られた化合物を用い、実施例1の(5)と同様 にして表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 42-1. 50 (2 H, m), 1. 60-1. 67 (4H, m), 2. 52-2. 58 (4H, m), 2. 59 (3H, s), 2. 82 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 16 (2 H, t, J=5. 9Hz), 5. 01 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 6. 05 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 9 8 (2H, d, J=9. 4Hz), 7. 19-7. 25 (4H, m), 7. 6

20 4 (1H, dd, J=8. 2, 2. 0Hz), 8. 55 (1H, d, J=2. 0Hz);

マススペクトル (ESI): 420 (M+H)。

実施例 2 8

25

(1) 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[(2-7)]$ ロピラニル) オキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2 ーオンの製造

4ーヒドロキシー1ー {4ー[2ー(1ーピペリジニル) エトキシ] フェニル} ー1Hーピリジンー2ーオン及び2ーフルオロー5ーメタンスルフォニルオキシメチルピリジンの代わりに4ーヒドロキシー1ー {4ー[(2ーテトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル} ー1Hーピリジンー2ーオン(実施例25~(1)) 及び4ーフルオロベンジルブロミドを用いる以外は実施例25~(2) と同様にして表題化合物を得た。

(2) 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) -1-(4-1) (4-1) -1 H-ピリジン-2 -オン

 $4-ベンジルオキシ-1-\{4-[(2-テトラヒドロピラニル) オキシ]$ 10 フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オンの代わりに(1)で得られた化合物を 用いる以外は実施例12(2)と同様にして表題化合物を得た。

(3) $4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1- <math>\{4-[2-(1-ピペリ ジニル) エトキシ]$ フェニル $\}-1H-ピリジン-2-オン$

4 ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジンー 15 2ーオンの代わりに(2)で得られた化合物を、さらに、2ー(ジメチルアミノ)エタノールの代わりに2ー(1ーピペリジン)エタノールを用いる以外は 実施例1(5)と同様にして表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 42-1. 50 (2 H, m), 1. 59-1. 67 (4H, m), 2. 48-2. 58 (4H, m),

20 2. 78-2. 83 (2H, m), 4. 12-4. 17 (2H, m), 4. 9
9 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 6. 0
4 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz),
7. 10 (2H, t, J=8. 6Hz), 7. 20-7. 25 (3H, m),
7. 40 (2H, dd, J=8. 6, 5. 5Hz);

25 マススペクトル (ESI) : 423 (M+H)。

実施例29~32

実施例28、(3)で用いた2-(1-ピペリジン)エタノールを対応する 化合物に替える以外は実施例28と同様の操作を行い、実施例29~32の化 合物を得た。

実施例 2 9

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.83-1.88 (4 H, m), 2.66-2.76 (4H, m), 2.95-3.01 (2H, m), 4.16-4.21 (2H, m), 4.99 (2H, s), 6.01 (1H,

10 dd, J=7.8, 2.3Hz), 6.04 (1H, d, J=2.3Hz),
6.99 (2H, d, J=8.4Hz), 7.10 (2H, t, J=8.4Hz), 7.20-7.28 (3H, m), 7.40 (2H, dd, J=8.4,
5.7Hz);

マススペクトル (ESI):409 (M+H);

15 融点:124-126℃。

実施例30

 $1 - \{4 - [2 - (ジェチルアミノ) ェトキシ] フェニル\} - 4 - (4 - フル$ オロベンジルオキシ) -1 H - ピリジン-2 - オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 11-1. 19 (6 20 H, m), 2. 66-2. 83 (4H, m), 2. 93-3. 05 (2H, m), 4. 09-4. 25 (2H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 02 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 6. 04 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10 (2H, t, J=8. 6Hz), 7. 20-7. 28 (3H, m), 7. 40 (2H, dd, J=8. 6,

25 5. 7 Hz);

マススペクトル (ESI):411 (M+H)。

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(4-1)]$ エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-1 H-1

¹HNMR(400MHz, CDCl₃, δppm): 2. 57-2. 61(4 H, m), 2. 82(2H, t, J=5. 5Hz), 3. 73-3. 76(4 5 H, m), 4. 14(2H, t, J=5. 5Hz), 4. 99(2H, s), 6. 01(1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 04(1H, d, J =2. 7Hz), 6. 98(2H, d, J=9. 0Hz), 7. 10(2H, t, J=8. 8Hz), 7. 21(1H, d, J=7. 4Hz), 7. 26(2 H, d, J=9. 0Hz), 7. 40(2H, dd, J=8. 8, 5. 3Hz); 10 マスペクトル(ESI): 425(M+H)。

実施例32

- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 0. 92-1. 18 (6 H, m), 1. 32-1. 52 (2H, m), 1. 95-2. 15 (2H, m), 2. 86-3. 23 (4H, m), 4. 03-4. 20 (2H, m), 4. 9 (2H, s), 6. 00 (1H, dd, J=2. 7Hz, 7. 6Hz), 6. 03 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 9Hz),
- 20 7. 10 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 18-7.31 (3H, m), 7. 39 (2H, dd, J=5.3Hz, 8.8Hz); マススペクトル (ESI):437 (M+H)。

実施例33

 $\frac{4-[(5-7) + 7 + 7 + 7]}{4-[(5-7) + 7 + 7]} \frac{4-[(5-7) + 7 + 7]}{7+[(5-7) + 7]} \frac{3+[(5-7) + 7]}{1-[(5-7) + 7]} \frac{3+[(5-7)$

- [2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} - 1H-ピリジン-2-

オン (実施例12)を用いて実施例27 (1)と同様の反応を行い得られた4 ーヒドロキシー1ー {4-[2-(1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル} ー1Hーピリジン-2-オン及び2-ヒドロキシメチル-5-フルオロピリジンを、それぞれ4-ベンジルオキシー1-(4-ヒドロキシフェニル)-1H ーピリジン-2-オン及び2-(1-ピロリジン)エタノールの代りに用いて、 実施例12(3)と同様の反応を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 81-1. 85 (4 H, m), 2. 64-2. 69 (4H, m), 2. 94 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 15 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 15 (2H, s),

10 6. 03 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7.4, 2.7Hz), 6. 99 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 27-7. 22 (3H, m), 7. 49-7. 45 (2H, m), 8. 48 (1H, d, J=2.0Hz);

マススペクトル (ESI):410 (M+H)。

15 実施例34~43

5

実施例33で用いた2ーヒドロキシメチルー5ーフルオロピリジンを対応する化合物に替える以外は実施例33と同様の操作を行い、実施例34~43の化合物を得た。

実施例34

20 <u>4-[(5-メチル-2-ピリジニル) メトキシ]-1-{4-[2-(1-</u> ピロリジニル) エトキシ] フェニル}-1H-ピリジン-2-オン ¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.82-1.87 (4 H, m), 2.36 (3H, s), 2.65-2.72 (4H, m), 2.9 6 (2H, t, J=5.7Hz), 4.17 (2H, t, J=5.7Hz), 25 5.13 (2H, s), 6.03 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1 H, dd, J=7.4, 2.7Hz), 6.99 (2H, d, J=9.0Hz), 7.21 (1H, d, J=7.4Hz), 7.25 (2H, d, J=9.0Hz)

z), 7. 34 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 2, 2. 3Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 3Hz); マススペクトル (ESI): 406 (M+H)。 実施例35

- 2. 3Hz), 6. 91 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 6. 99 (2H, d, J=9. 4Hz), 7. 23-7. 27 (3H, m), 7. 36 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 85 (1H, q, J=7. 8Hz); マススペクトル (ESI): 410 (M+H)。
- 15 実施例36

 $1 - \{4 - [2 - (1 - ピロリジニル) エトキシ] フェニル\} - 4 - [(5 - トリフルオロメチル<math>-2 -$ ピリジニル) メトキシ] -1 H -ピリジン-2 -オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.82-1.87 (4 20 H, m), 2.65-2.72 (4H, m), 2.96 (2H, t, J=5.5Hz), 4.17 (2H, t, J=5.5Hz), 5.24 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.7Hz), 6.10 (1H, dd, J=7.8, 2.7Hz), 6.99 (2H, d, J=8.6Hz), 7.24-7.27 (3H, m), 7.62 (1H, d, J=8.6Hz), 7.99 (1H, d,

25 J=8.6Hz), 8.89(1H, s); マススペクトル(ESI):460(M+H)。 実施例37

4-[(5-i)] $-1-\{4-[2-i]$ -1+i -

- (1) 2-ブロモー5-ジフルオロメトキシピリジンの製造
- 炭酸カリウム(2.4g、17.3mmol)及びクロロジフルオロ酢酸ナトリウム(4.2g、27.5mmol)を2ーブロモー5ーヒドロキシピリジン(2.4g、13.8mmol)のDMF(20mL)溶液に加え、80℃で一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却後、エーテルを加え、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカがルカラムクロマトグラフィー(C-300、ヘキサン:酢酸エチル=100:1~100:2)で精製することにより表題化合物(1.32g、43%)を得た。
- (2) 2-エトキシカルボニルー5ージフルオロメトキシピリジンの製造
 2-ブロモー5ージフルオロメトキシピリジン(1.32g、5.89mm
 15 o1)、酢酸パラジウム(132mg、0.59mmo1)、1,1'ービス
 (ジフェニルフォスフィノ)フェロセン(654mg、1.18mmo1)及
 びトリエチルアミン(1.6mL、11.8mmo1)のDMF(15mL)及びエタノール(15mL)の混合溶液を一酸化炭素雰囲気下、50℃で一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却後、溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣に酢酸エチルを加え、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300,ヘキサン:酢酸エチル=4:1~3:2)で精製することにより表題化合物(1.03g、80%)を得た。
- (3) 5-ジフルオロメトキシー2-ヒドロキシメチルピリジンの製造
 2-エトキシカルボニルー5-ジフルオロメトキシピリジン(1.0g、4.6mmol)のTHF溶液(40ml)に1規定水素化ジイソブチルアルミニウムのトルエン溶液(13.8mL、13.8mmol)を加え、0℃で40分間攪拌した。続いて、水素化ホウ素ナトリウム(174mg、4.6mmo

1) 及びメタノール(2mL)を加え、0℃で30分間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム十水和物を加え、室温で一晩攪拌した。セライトで不溶物をろ過した後、溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、ヘキサン:酢酸エチル= $3:2\sim2:3$)で精製することにより表題化合物(738mg, 87%)を得た。

(4) $4-[(5-ジフルオロメトキシ-2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル\} -1H-ピリジン-2-オンの製造$

上記(3)で得られた化合物を実施例33と同様に操作して表題化合物を得10 た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 90-1. 97 (4 H, m), 2. 77-3. 19 (6H, m), 4. 25-4. 30 (2H, m), 5. 17 (2H, s), 6. 03 (1H, d, J=3. 1Hz), 6. 08 (1 H, dd, J=7. 8, 3. 1Hz), 6. 57 (1H, t, J=72. 4Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 22-7. 28 (3H, m), 7. 57-7. 48 (2H, m), 8. 49 (1H, d, J=3. 1Hz);

マススペクトル(ESI):458(M+H)。

実施例38

15

20 $4-(シクロペンチルメトキシ)-1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}-1$ H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 28-1. 38 (2 H, m), 1. 54-1. 70 (4H, m), 1. 79-1. 88 (6H, m), 2. 32-2. 40 (1H, m), 2. 68-2. 76 (4H, m), 2. 9 25 8 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 82 (2H, d, J=7. 0Hz), 4. 18 (2H, t, J=5. 1Hz), 5. 94 (1H, d, J=2. 4Hz), 5. 96 (1H, dd, J=7. 0, 2. 4Hz), 6. 99 (2H,

d, J=8.6Hz), 7.18 (1H, d, J=7.0Hz), 7.25 (2H, d, J=8.6Hz);
マススペクトル (ESI):383 (M+H)。
実施例39

5 $4-(シクロヘキシルメトキシ) -1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}-1H-$ ピリジン-2-オン

¹HNMR(400MHz,CDCl₃,δppm): 0.98-1.10(2H, m),1.17-1.36(4H, m),1.50-1.90(9H, m),2.67-2.80(4H, m),2.96-3.04(2H, m),3.75(2H, d,J=5.5Hz),4.17-4.23(2H, m),5.93(1H, d,J=2.4Hz),5.96(1H, d d,J=7.8,2.4Hz),6.99(2H, d,J=8.6Hz),7.18(1H, d,J=7.8Hz),7.25(2H, d,J=8.6Hz);

15 実施例40

10

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(1-2-2)]$ ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2 -1 +1

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 82-1. 86 (4 H, m), 2. 65-2. 71 (4H, m), 2. 96 (2H, t, J=5.

- 20 9Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 6. 99 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 27 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 3Hz);

融点:168-170℃。

 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.83-1.88 (4 H, m), 2.68-2.75 (4H, m), 2.98 (2H, t, J=5.

- 5 5Hz), 4. 18 (2H, t, J=5. 5Hz), 5. 10 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 05 (1H, dd, J=7. 8, 2. 4Hz), 6. 99 (2H, d, J=9. 4Hz), 7. 22-7. 27 (3H, m), 7. 54 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 67 (2H, d, J=7. 8Hz);
- 10 マススペクトル (ESI) : 459 (M+H)。

実施例42

 $4-(2-7ルオロベンジルオキシ) <math>-1-\{4-[2-(1-129)3222)$ エトキシ] フェニル $\}-1$ H-12 リジン-2 - オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.93-1.99 (4 15 H, m), 2.88-3.04 (4H, m), 3.14-3.20 (2H, m), 4.28-4.33 (2H, m), 5.10 (2H, s), 6.04 (1H, dd, J=7.8, 2.4Hz), 6.08 (1H, d, J=2.4Hz), 6.95-7.49 (9H, m); マスペクトル (ESI): 409 (M+H)。

20 実施例43

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 90-1. 94 (4 H, m), 2. 82-2. 90 (4H, m), 3. 08 (2H, t, J=5.

25 3Hz), 4. 26 (2H, t, J=5. 3Hz), 5. 04 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=7. 7, 2. 7Hz), 6. 97-7. 41 (9H, m); マスペクトル (ESI): 409 (M+H)。

PCT/JP2005/004260 WO 2005/085200

実施例44

5

10

5-(4-7ルオロベンジルオキシ) $-2-\{4-[2-(1-ピロリジニル)$ エトキシ] フェニル} -2H-ピリダジン-3-オン

(1) 4, 5-ジブロモー2-(4-メトキシフェニル)-2H-ピリダジン - 3 - オンの製造

ムコブロム酸 (3.0g, 11.6mmol)、4-メトキシフェニルヒドラジン・塩酸塩 (2.6g、44.2mmol) 及び炭酸ナトリウム (0.95 g、26.8mmol)を水(48mL)中、室温で一時間攪拌した。析出物 を濾取、乾燥後、酢酸(20mL)中120℃で30分間攪拌した。熱いうち に水 (100mL) を加え攪拌しながら室温まで冷却した。得られた析出物を 濾取、水 (50mL) 及びメタノール (50mL) で洗浄後、乾燥することに より、表題化合物(2.73g、65.2%)を得た。

(2) 4, 5-ジブロモー2-(4-ヒドロキシフェニル)-2H-ピリダジ ンー3ーオンの製造

4、5-ジブロモー2-(4-メトキシフェニル)-2H-ピリダジン-3 15 -オン (1.1g、3.06mmol) のジクロロメタン (30mL) 溶液に 1規定三臭化ホウ素ジクロロメタン溶液(5.5mL)を加え、室温で一晩攪 拌した。水(30mL)を加え30分間攪拌した。得られた析出物を濾取し、 水及びクロロホルムで洗浄後、乾燥することにより、表題化合物(1.03g、 97%)を得た。

20

(3) 4、5ージブロモー2ー {4ー[(2ーテトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル} -2H-ピリダジン-3-オンの製造

4, 5-ジブロモー2-(4-ヒドロキシフェニル)-2H-ピリダジンー 3-オン (1.03g、2.98mmol) のジクロロメタン (30mL) 溶 液に触媒量のピリジニウム p-トルエンスルホナート及び3,4-ジヒドロ 25-2H-ピラン(0.8mL, 8.89mmol)を加え、室温で2時間攪拌 した。飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶

媒を減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒より結晶化することにより表題化合物(1.1g、86%)を得た。

(4) 4-ブロモー5-(4-フルオロベンジルオキシ) -2-{4-[(2 -テトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル} -2H-ピリダジン-3-オンの製造

5

3%)を得た。

水素化ナトリウム(31mg、0.75mmol、60%,油性)を4-フルオロベンジルアルコール(0.091mL、0.84mmol)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(2mL)に加え、室温で1時間攪拌した。この反応液を4,5ージブロモー2ー{4ー[(2ーテトラヒドロピラニル)オキシ] フェニル}ー2Hーピリダジンー3ーオン(300mg、0.70mmol)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(2mL)にゆっくりと加え、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、酢酸エチル:ヘキサン=1:2)で精製することにより表題化合物(136mg、41%)を得た。

(5) 5-(4-フルオロベンジルオキシ) -2-{4-[(2-テトラヒドロピラニル)オキシ]フェニル}-2Hーピリダジン-3-オンの製造4-ブロモ-5-(4-フルオロベンジルオキシ)-2-{4-[(2-テトラヒドロピラニル)オキシ]フェニル}-2Hーピリダジン-3-オン((136mg、0.29mmol)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)に2.66規定nーブチルリチウム ヘキサン溶液(0.13mL、0.35mmol)を-78℃で加え、30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え室温まで温めてから、酢酸エチルを加え、得られた有機層を5%クエン酸水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製することにより表題化合物(74.2mg、65.

(6) 5-(4-フルオロベンジルオキシ) -2-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -2H-ピリダジン-3-オンの製造 4-ベンジルオキシー1-{4-[(2-テトラヒドロピラニル) オキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オンの代わりに(5)で得られた化合物を 用い、実施例12の(2)及び(3)と同様に反応して表題化合物を得た。 ¹HNMR(300MHz,DMSO-d₆, δppm):1.65-1.80(4H,m),2.50-2.75(4H,m),2.80-3.00(2H,m),4.13(2H,t,J=5.6Hz),5.16(2H,s),6.49(1H,d,J=2.8Hz),7.02(2H,d,J=8.9Hz),7.26(2H,t,J=8.7Hz),7.38(2H,d,J=8.9Hz),7.38(2H,d,J=8.9Hz),7.38(2H,dd,J=5.6Hz,8.7Hz),7.92(1H,d,J=2.8Hz); マススペクトル(ESI):410(M+H)。 実施例45

- 4- [(E) -2-(4-フルオロフェニル) ビニル] -1- {4-[2-(1 -ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン

 (1) 4-ヨードー2-(4ーメトキシベンジルオキシ) ピリジンの製造
 4-メトキシベンジルアルコール (17.04g) のDMF (250mL) 溶液に水素化ナトリウム (60%油性,4.93g,0.188mmol)を氷

 冷下加え、30分間攪拌した。2-フルオロー4ーヨードピリジン (25.0g)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水を加え、エーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加え、得られた個体をろ取することにより表題化合物 (26.15g,68%)を得た。
- (2) 4-[(E)-2-(4-フルオロフェニル) ビニル]-2-(4-メトキシベンジルオキシ) ピリジンの製造
 4-ヨード-2-(4-メトキシベンジルオキシ) ピリジン(4.25g)のDMF(70mL)溶液に4-フルオロスチレン(3.0mL)、ジクロロビス

(トリフェニルホスフィン) パラジウム (870 mg) 及び炭酸カリウム (5.2 g) を加え100 \mathbb{C} 中19時間撹拌した。反応液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (\mathbb{C} -200;酢酸エチル: \mathbb{C} -201: 19~1: 4) で精製することにより表題化合物 (2.55 g, 61%) を得た。

(3) 4-[(E)-2-(4-フルオロフェニル) ビニル] <math>-1 Hーピリジン -2 - オンの製造

4-[(E)-2-(4-7)(4-7)(2-7)(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(10) ンジルオキシ)ピリジン(2.5g)のクロロホルム(<math>1.5mL)溶液にトリフルオロ酢酸(1.5mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルを加え、得られた個体をろ取することにより表題化合物(1.63g, 1.00%)を得た。

 (4) 4-[(E)-2-(4-フルオロフェニル) ビニル]-1-{4-[2
 15 -(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル}-1H-ピリジン-2-オンの 製造

実施例12で用いた4ーベンジルオキシー1Hーピリジンー2ーオンを4ー [(E)-2ー(4ーフルオロフェニル)ビニル]-1Hーピリジンー2ーオンに替える以外は実施例12、(1)、(2)及び(3)と同様の操作を行い化合物を得た。

20

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.88-2.08 (4 H, m), 2.85-3.07 (4H, m), 3.07-3.28 (2H, m), 4.28-4.42 (2H, m), 6.46 (1H, dd, J=1.9, 7.2Hz), 6.62 (1H, d, J=1.9Hz), 6.83 (1H, dz), J=16.4Hz), 7.02 (2H, d, J=8.9Hz), 7.09 (2H, d, J=8.9Hz), 7.32 (2H, d, J=8.9Hz), 7.30 (1H, d, J=7.2Hz), 7.32 (2H, d, J=8.9Hz), 7.79 (2H, dd, J=5.4, 8.7Hz);

マススペクトル (ESI): 405.1 (M+H)。

実施例46

 $4-[(E)-2-フェニルビニル]-1-\{4-[2-(1-ピロリジニル)$ エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン

5 実施例45、(2)で用いた4ーフルオロスチレンをスチレンに替える以外は 実施例45と同様の操作を行い化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 72-1. 92 (4 H, m), 2. 53-2. 75 (4H, m), 2. 93 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 15 (2H, t, J=6. 0Hz), 6. 48 (1H, dd,

10 J=1.8, 7.5Hz), 6.64 (1H, d, J=1.8Hz), 6.9
2 (1H, d, J=16.3Hz), 7.01 (2H, d, J=8.9Hz)
, 7.20 (1H, d, J=16.3Hz), 7.25-7.45 (6H, m)
), 7.51-7.59 (2H, m);

マススペクトル(APcI):387.1(M+H)。

15 実施例47

 $4-[(E)-2-(5-\rho uu-2-ピリジニル) ビニル] -1-{4-[}2-(1-ピuリジニル) エトキシ] フェニル<math>}-1$ H-ピリジン-2-オン (1) $5-\rho uu-2$ -ビニルピリジンの製造

2,5-ジクロロピリジン(10.0g)、ビニルトリフルオロホウ酸カリウム(10.86g)、ジクロロ 1,1'ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン パラジウム(II)のジクロロメタン錯体(2.5g)、トリエチルアミン(14.13mL)及びエタノール(150mL)の混合物を還流下、一晩攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣を減圧蒸留(63℃、8mmHg)することにより表題化合物(6.50g,69%)を得た。

(2) $4-[(E)-2-(5-クロロ-2-ピリジニル) ビニル] -1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2$

ーオンの製造

4-フルオロスチレンを5-クロロ-2-ビニルピリジンに替える以外は実施 例45と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.80-1.85 (4H 5, m), 2.60-2.67 (4H, m), 2.92 (2H, t, J=5.9 Hz), 4.15 (2H, t, J=5.9Hz), 6.48 (1H, dd, J =2.0, 7.1Hz), 6.72 (1H, d, J=2.0Hz), 7.02 (2H, d, J=8.7Hz), 7.18 (1H, d, J=16Hz), 7. 31 (2H, d, J=8.7Hz), 7.33 (1H, d, J=7.1Hz), 10 7.38 (1H, d, J=8.4Hz), 7.42 (1H, d, J=16Hz)

), 7. 69 (1H, dd, J=2. 6, 8. 4Hz), 8. 59 (1H, d, J=2. 6Hz);

マススペクトル (ESI):422 (M+H)。

実施例48

マススペクトル (ESI):406.3 (M+H)。

実施例49、50

実施例45、(4) で用いた2-(1-1) ロリジン)エタノールを対応する 化合物に替える以外は実施例45 と同様の操作を行い、実施例 $49\sim50$ の化 合物を得た。

実施例49

5 $4-[(E)-2-(4-フルオロフェニル) ビニル]-1-{4-[2-(2-(2-1) 2-オキソー1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2 ーオン$

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 2.04 (2H, tt, J=7.1,8.1Hz), 2.40 (2H, t, J=8.1Hz), 3.59 (2H, t, J=7.1Hz), 3.71 (2H, t, J=5.1Hz), 4.15 (2H, t, J=5.1Hz), 6.46 (1H, dd, J=1.9, 7.2Hz), 6.62 (1H, d, J=1.9Hz), 6.83 (1H, d, J=16.2Hz), 6.98 (2H, d, J=8.9Hz), 7.09 (2H, t, J=8.7Hz), 7.15 (1H, d, J=16.2Hz), 7.30 (1H, d, J=7.2Hz), 7.31 (2H, d, J=8.9Hz), 7.52 (2H, dd, J=5.4, 8.7Hz); マススペクトル (ESI): 419.2 (M+H)。

実施例50

1HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 99-2. 25 (2 H, m), 2. 57-2. 64 (1H, m), 2. 83-3. 06 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J=5. 7Hz), 5. 11-5. 29 (1H, m 25), 6. 46 (1H, dd, J=7. 4, 2. 0Hz), 6. 63 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 83 (1H, d, J=16. 0Hz), 7. 00 (2 H, d, J=8. 6Hz), 7. 09 (2H, t, J=8. 6Hz), 7. 1 5 (1H, d, J=16. 0Hz), 7. 29-7. 32 (3H, m), 7.

52 (2H, dd, J=8.6, 5.5Hz); マススペクトル (ESI):423 (M+H)。 実施例51

 $4-[(E)-2-(4-メトキシフェニル) ビニル]-1-{4-[2-(1-2-1) ビニル] -1 H - ピリジンー2-オン$

(1) $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル ビニル <math>-2-(4-メトキシベンジルオキシ)$ ピリジンの製造

実施例45、(2)で用いた4-フルオロスチレンを4-[(2-メチル-2-プロピル)オキシ]スチレンに替える以外は実施例45-(2)と同様の10 操作を行い化合物を得た。

(2) $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル ビニル <math>-1$ Hーピリジン-2-オンの製造

 $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル\}$ ビニル) -2-(4-メトキシベンジルオキシ) ピリジン (1.03g, 2.

- 15 64mmo1)のメタノール(20m1)溶液にギ酸(1.0m1、26.50mmo1)、水酸化パラジウム(167mg)を加え、80℃で2時間攪拌した。反応液をセライト濾過した後、減圧下濃縮することにより黄色固体を得た。得られた固体をジエチルエーテル(20m1)で洗浄することにより、表題化合物(523mg、73%)を白色固体として得た。
- 20 (3) $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル} ビニル) <math>-1-[4-(2-F)$ アンドロピラニルオキシ) フェニル] -1 H-ピリジン-2 ーオンの製造

実施例12、(1) で用いた4ーベンジルオキシー1Hーピリジンー2ーオンを4ー((E) -2 — $\{4$ — [(2 — メチルー2 — プロピル) オキシ] フェニル ビニル) -1Hーピリジンー2 — オンに替える以外は実施例12、(1) と同様の操作を行い化合物を得た。

25

(4) $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル ビニル <math>-1-(4-E)$ ビニル -1 -1 -1

ンの製造

5

 $4-((E)-2-\{4-[(2-メチル-2-プロピル) オキシ] フェニル\}$ ビニル)-1-[4-(2-F)-F)-Fにロピラニルオキシ)フェニル]-1H -ピリジン-2-オン(200 mg, 0.45 mmol)のTHF(3 ml)溶液に酢酸(2 ml)、水(0.5 ml)を加え70Cで2時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮することにより、黄色固体を得た。得られた固体を水(30 ml)で洗浄することにより、表題化合物(164 mg、98%)を白色固体として得た。

(5) $4-((E)-2-\{4-[(2-メチルー2-プロピル) オキシ] フェ$ 10 ニル $\}$ ビニル) $-1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}$ -1 Hーピリジン-2-オンの製造

実施例12、(3) で用いた4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)-1 Hーピリジンー2ーオンを4ー((E) -2ー {4ー [(2ーメチルー2-プロピル)オキシ] フェニル} ビニル)-1ー(4ーヒドロキシフェニル)-1 Hーピリジンー2-オンに替える以外は実施例12、(3) と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

- (6) $4-[(E)-2-(4-ヒドロキシフェニル) ビニル] -1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>} -1H-ピリジン-2-オンの製造$
- 20 4-((E)-2-{4-[(2-メチル-2-プロピル)オキシ]フェニル}ビニル)-1-{4-[2-(1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン(120mg, 0.26mmol)にトリフルオロ酢酸(2ml)を加え、室温で30分攪拌した。減圧濃縮後、反応液にクロロホルムを加え、炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮することにより、表題化合物(97mg,92%)を白色固体として得た。
 - (7) $4-[(E)-2-(4-メトキシフェニル) ビニル] -1-{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン$

の製造

4-[(E)-2-(4-E)+2)(1ーピロリジニル)エトキシ]フェニル}-1Hーピリジンー2ーオン(11mg, 0. 03mmol)のDMF(2ml)溶液に炭酸カリウム(11 mg, 0.08mmol)、pートルエンスルホン酸メチル(6mg, 0.0 5 3 mm o 1)を加え、80℃で一昼夜攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、 水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下 濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300, メタノール:クロロホルム=1:20~1:10)で精製することにより表題 化合物 (6 mg, 5 3%) を白色固体として得た。 10 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.80-1.86 (4 H, m), 2. 61-2. 70 (4H, m), 2. 95 (2H, t, J=6. 0 Hz), 3.83 (3 H, s), 4.16 (2 H, t; J=6.0 Hz), 6. 45 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 6Hz), 6. 60 (1H, s), 6. 79 (1H, d, J=16.0Hz), 6. 94 (2H, d, J=8.8Hz), 7.00(2H, d, J=8.8Hz), 7.15(1H, d, J = 16.0 Hz), 7. 25-7.35(3H, m), 7. 48(2H, d)

マススペクトル(ESI): 417(M+H)。

J = 8.8 Hz;

20 実施例52

 $4-\{(E)-2-[4-(フルオロメトキシ) フェニル] ビニル\}-1-\{4-(2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル\} -1H-ピリジン-2-オン$

p-トルエンスルホン酸メチルの代わりに <math>p-トルエンスルホン酸フルオロ 25 メチルを用いて実施例 5 1 、 (3) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 80-1. 86 (4 H, m), 2. 61-2. 70 (4H, m), 2. 95 (2H, t, J=6.

0Hz), 4. 15 (2H, t, J=6.0Hz), 5. 75 (2H, d, J=54.4Hz), 6. 46 (1H, dd, J=1.6Hz, 7.2Hz), 6. 62 (1H, s), 6. 83 (1H, d, J=16.8Hz), 7. 00 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 10 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 15 (1H, d, J=16.8Hz), 7. 25-7. 35 (3H, m), 7. 52 (2H, d, J=8.8Hz); マススペクトル(ESI): 435 (M+H)。

実施例53、54

実施例53

 $4-(2-フェニルエチル) -1- <math>\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキ$

15 シ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ p p m) : 1. 79-1. 95 (4 H, m), 2. 65-2. 86 (6 H, m), 2. 90-2. 98 (2 H, m), 3. 00 (2 H, t, J=5, 8 Hz), 4. 20 (2 H, t, J=5. 8 Hz), 6. 07 (1 H, dd, J=1. 9, 7. 1 Hz), 6. 48 (1 H, d, J=1. 9 Hz), 7. 00 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 1

H, d, J = 1.9Hz), 7.00 (2H, d, J = 9.0Hz), 7. 8-7.32 (8H, m);

マススペクトル (ESI):389.3 (M+H)。

実施例54

20

 $\frac{4 - [2 - (5 - 7) + 7 - 2 - 2 - 2] + 2 - 2 - 2}{25 - 2 - 2}$ $\frac{4 - [2 - (5 - 7) + 7 - 2 - 2] + 2}{25 - 2 - 2}$

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 72-1. 88 (4 H, m), 2. 55-2. 70 (4H, m), 2. 84-2. 95 (2H, m), 2. 92 (2H, t, J=5. 9Hz), 3. 05-3. 15 (2H, m)

), 4. 14 (2H, t, J=5.9Hz), 6. 09 (1H, dd, J=1.9, 7.1Hz), 6. 45 (1H, d, J=1.9Hz), 6. 99 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 10-7. 38 (5H, m), 8. 38-8.43 (1H, m);

5 マススペクトル (APc I):408.1 (M+H)。

実施例55

4-[2-(4-フルオロフェニル) エチル] $-1-\{4-[2-(1-ピロ リジニル)]$ エトキシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2 -3 -1

(1) 4-[2-(4-フルオロフェニル) エチル] -2-(4-メトキシベ10 ンジルオキシ) ピリジンの製造

4ーフルオロスチレン (240・L) のTHF溶液 (5mL) に9ーボラビシクロ [3.3.1] ノナン (540mg) を加え室温で2時間撹拌した。反応液に実施例45-(1) で合成した化合物 (340mg)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (60mg)、DMF (5mL)、2M炭酸ナトリウム水溶液 (1mL) を加え100℃中19時間撹拌した。反応液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (C-200; 酢酸エチル: ヘキサン=1:9~1:4) で精製することにより表題化合物 (336mg, 100%) を得た。

(2) 4-[2-(4-フルオロフェニル) エチル] -1-{4-[2-(1 -ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オンの製造
 実施例45、(3)及び(4)と同様の方法で合成した。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.65-2.00 (4 H, m), 2.62-2.72 (4H, m), 2.68-2.83 (2H, m 25), 2.85-2.95 (2H, m), 2.95 (2H, t, J=5.8Hz), 4.16 (2H, t, J=5.8Hz), 6.04 (1H, d, J=7. 0Hz), 6.45 (1H, s), 6.98 (2H, d, J=8.4Hz), 7.00 (2H, d, J=8.4Hz), 7.15 (2H, dd, J=5.4

, 8. 4 Hz), 7. 22 (1 H, d, J=7.0 Hz), 7. 27 (2 H, d, J=8.4 Hz);

マススペクトル (ESI):407.1 (M+H)。

実施例 5 6

20

25

- 5 $4-[(4-) ルオロフェノキシ) メチル] -1- {4-[(2-(1-ピロ) ソジニル) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン$
 - (1) (2-クロロー4-ピリジニル) メタノールの製造

2-クロロイソニコチン酸(17.56g,11.15mmol)のテトラヒドロフラン溶液に、ボラン・ジメチルスルフィド錯体(14.30mL,1 4.30mmol)を氷冷下加え、室温で2.5日攪拌した。その後、50度で1時間攪拌した。室温まで冷却した後、反応液に酢酸エチルを加え、飽和塩化アンモニウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮することにより、表題化合物(15.0g,93%)を得た。

15 (2) 2 - クロロー4 - [(4 - フルオロフェノキシ)メチル] ピリジンの製造

(2-クロロー4ーピリジニル) メタノール (1.0g, 7.0mmol) 及び塩化メタンスルホニル (0.6 mL, 7.7mmol)、酢酸エチル (20mL)の混合物に、トリエチルアミン (1.2mL, 8.4mmol)を氷冷下加え、室温で2時間攪拌した。反応液をろ過した後、ろ液を濃縮した。得られた残渣に対し、4-フルオロフェノール (0.94g, 8.4mmol)及び炭酸カリウム (1.93g, 14.0mmol)、N, N-ジメチルホルムアミド (20mL)を加え、80度で20時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、80度で20時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (KP-Sil, FLASH40+M, クロロホルム)で精製することにより表題化合物 (845mg, 51%)を得た

(3) 2-(ベンジルオキシ)-4-[(4-フルオロフェノキシ)メチル] ピリジンの製造

 $2-\rho$ ロロー4ー [(4ーフルオロフェノキシ)メチル] ピリジン(845 mg, 3.55 mm o 1)及びベンジルアルコール(0.48 mL, 4.62 mm o 1)、水素化ナトリウム(60%油性, 170 mg, 4.26 mm o 1)、テトラヒドロフラン(20 mL)の混合物を、16時間還流した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(KP-Sil,FLASH40+M,へキサン:酢酸エチル=10:0~17:3)で精製することにより表題化合物(1.09g,99%)を得た。

5

10

15

(4) 4-(4-7)ルオロフェノキシ)メチル]-1 Hーピリジン-2-オンの製造

2-(ベンジルオキシ)-4-[(4-フルオロフェノキシ)メチル]ピリジン(1.09g,3.52mmol)に10%塩酸-メタノール溶液(20mL)を加え、75度で24時間攪拌した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣に酢酸エチル及びジエチルエーテルを加えた後、ろ取することにより表題化合物(769mg,100%)を得た。

(5) 4- [(4-フルオロフェノキシ)メチル] -1- {4- [(2-(1 20 -ピペリジニル) エトキシ] フェニル} -1 Hーピリジン-2-オンの製造 実施例1、(3)で用いた4-ベンジルオキシ-1 Hーピリジン-2-オン を4-(4-フルオロフェノキシ)メチル] -1 Hーピリジン-2-オンに、 実施例1、(5)で用いた2-ジメチルアミノエタノールを2-(1-ピロリ ジン)エタノールにそれぞれ替える以外は実施例1、(3)、(4)及び(5)と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDC l_3 , δppm) : 1. 82-1. 87 (4 H, m), 2. 63-2. 73 (4H, m), 2. 96 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 17 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 91 (2H, d, J

=1. 2Hz), 6. 27 (1H, dd, J=7. 1, 1. 5Hz), 6. 7 1 (1H, d, J=1. 5Hz), 6. 88-6. 91 (2H, m), 6. 98-7. 02 (4H, m), 7. 26-7. 29 (2H, m), 7. 33 (1H, d, J=7. 1Hz);

5 マススペクトル (ESI):409 (M+H)。

実施例57~60

実施例 5 6、(2)で用いた 4 ーフルオロフェノール及び実施例 5 6、(5)で用いた 2 ー (1 ーピロリジン)エタノールをそれぞれ対応する化合物に替える以外は実施例 5 6 と同様の操作を行い、各々の化合物を得た。

10 実施例57

 $4-[(4-クロロフェノキシ) メチル] -1- <math>\{4-[(2-(1-$ ピロリ ジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1 H - ピリジン -2 - オン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 79-1. 86 (4 H, m), 2. 60-2. 66 (4H, m), 2. 93 (2H, t, J=6.

- 15 OHz), 4. 15 (2H, t, J=6. OHz), 4. 92 (2H, s),
 6. 26 (1H, dd, J=7. 0, 1. 6Hz), 6. 70 (1H, d, J=1. 6Hz), 6. 89 (2H, dt, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 0
 1 (2H, dt, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 24-7. 30 (4H, m), 7. 33 (1H, d, J=7. 0Hz);
- 20 マススペクトル(APCI): 425(M+H)。

実施例58

 $4-(フェノキシメチル) -1- {4-[(2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン$

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 79-1. 86 (4 25 H, m), 2. 60-2. 70 (4H, m), 2. 94 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 15 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 95 (2H, s), 6. 30 (1H, dd, J=7. 2, 1. 8Hz), 6. 73 (1H, d, J=1. 8Hz), 6. 95-7. 02 (5H, m), 7. 25-7. 35 (5

H, m);

マススペクトル (APCI):391 (M+H)。

実施例59

 $\frac{1 - \{4 - [2 - (1 - \mathbb{L}^{\square} \mathbb{J}^{\mathcal{J}} = \mathcal{N}) \ T + \hat{\tau}\} \ 7 + \mathbb{L}^{2} - 4 - \{[4 - (1 - \mathbb{L}^{\square} \mathbb{J}^{\mathcal{J}} = \mathcal{N}) \ T + \mathbb{L}^{2}] \ \mathcal{J} + \mathcal{J}^{2} + \mathcal{J}$

マススペクトル(ESI):459(M+H)。

実施例60

20 2H, s), 6. 27 (1H, dd, J=7. 2, 2. 0H2), 6. 00 6. 73 (4H, m), 6. 96-7. 02 (2H, m), 7. 24-7. 2 9 (3H, m), 7. 34 (1H, d, J=7. 2Hz); マスペクトル (ESI): 411 (M+H)。

実施例61

25 $4-(2-ピリジニルメトキシ)-1-\{4-[2-(ジエチルアミノ) エト$ キシ] フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オンの製造

実施例28で用いた4ーフルオロベンジルブロミドを2ーメタンスルフォニルオキシメチルピリジンに替える以外は実施例28、(1)及び(2)と同様

の操作を行い、引き続き、得られた化合物を実施例12、(3)で用いた4-ベンジルオキシー1-(4-ヒドロキシフェニル)-1H-ピリジン-2-オンの替わりに用い、さらに、2-(1-ピロリジン)エタノールを2-(ジエチルアミノ)エタノールに替える以外は実施例12と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.08 (6H, t, J = 7.1Hz), 2.66 (4H, q, J=7.1Hz), 2.90 (2H, t, J=6.2Hz), 4.08 (2H, t, J=6.2Hz), 5.18 (2H, s), 6.04 (1H, d, J=2.7Hz), 6.08 (1H, dd t), J=2.7, 7.5Hz), 6.97 (2H, d, J=8.9Hz), 7.20-7.32 (4H, m), 7.46 (1H, d, J=7.7Hz), 7.74 (1H, t, J=7.7Hz), 8.63 (1H, d, J=5.5Hz);

マススペクトル (APcI):394.2 (M+H)。

15 実施例62~76

5

実施例33で用いた2ーヒドロキシメチルー5ーフルオロピリジンを対応する化合物に替える以外は実施例33と同様の操作を行い、実施例62~76の化合物を得た。

実施例62

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ p p m) : 1. 79-1. 84 (4 H, m), 2. 28 (3H, s), 2. 29 (3H, s), 2. 61-2. 6 5 (4H, m), 2. 92 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 13 (2H,

25 t, J=5.9Hz), 4.96 (2H, s), 6.01 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 6.06 (1H, d, J=2.7Hz), 6.99 (2H, d, J=9.0Hz), 7.13-7.21 (4H, m), 7.25 (2H, d, J=9.0Hz);

マススペクトル (ESI) : 419 (M+H)。

実施例 6 3

 $4-[(3,5-ジフルオロベンジル) オキシ] -1- <math>\{4-[2-(1-l^2-1)]$ ロリジニル) エトキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン

5 ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 77-1. 85 (4 H, m), 2. 61-2. 66 (4H, m), 2. 9 3 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 14 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 02 (2H, s), 5. 98 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 05 (1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 76-6. 83 (1H, m), 6. 92-6. 96 (2H,

10 m), 7.00(2H, d, J=9.0Hz), 7.26-7.23(3H, m);

マススペクトル (ESI) : 427 (M+H)。

実施例 6 4

 $4-[(3,5-ジメチルベンジル) オキシ] -1- <math>\{4-[2-(1-ピロ)]$

15 リジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ p p m) : 1. 80-1. 84 (4 H, m), 2. 34 (6H, s), 2. 62-2. 66 (4H, m), 2. 9 2 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 14 (2H, t, J=5. 9Hz),

4. 95 (2H, s), 6. 03 (1H, dd, J = 7.4, 2. 5Hz),

20 6. 05 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 97-7. 04 (5H, m), 7. 20 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 25 (2H, d, J=8. 6Hz);

マススペクトル (ESI):419(M+H)。

実施例 6 5

 1 HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.80-1.85 (4

```
H. m), 2. 06-2. 13 (2H, m), 2. 60-2. 66 (4H, m)
   ), 2. 89-2. 96 (6H, m), 4. 14 (2H, t, J=5. 9Hz
   ), 4. 99 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J = 7. 6, 2. 5Hz
   ), 6. 06 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 99 (2H, d, J=8.
   6 \,\mathrm{Hz}), 7. 2 \,9 - 7. 16 (6 H, m);
5
   マススペクトル (ESI): 431 (M+H)。
   実施例66
   4-(1.3-ベンゾジオキソール-5-イルメトキシ)-1-{4-[2-
   (1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン
   ^{1}HNMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>, \deltappm) : 1.80-1.85 (4
10
   H, m), 2. 63-2. 68(4H, m), 2. 94(2H, t, J=5.
   9 H z), 4. 15 (2H, t, J=5. 9 H z), 4. 92 (2H, s),
   5. 99 (2H, s), 5. 99 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 02 (
   1 \text{ H}, d d, J = 7. 4, 2. 7 \text{ Hz}, 6. 8 1 - 6. 9 1 (3 \text{ H}, m),
   6. 99 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 20 (1H, d, J=7.4H
15
   z), 7. 25 (2H, d, J = 9. 0Hz);
   マススペクトル (ESI):435 (M+H)。
   実施例67
   エニルメトキシ) -1H-ピリジン-2-オン
20
   ^{1}HNMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>, \deltappm) : 1.80-1.84 (4
   H, m), 2. 62-2. 66(4H, m), 2. 92(2H, t, J=5).
   9 H z), 4. 14 (2H, t, J = 5. 9 H z), 5. 19 (2H, s),
   6. 01 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 6. 08 (1H, d, J
   = 2.7 Hz), 6. 99 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7. 04 (1H,
25
   dd, J = 5, 1, 3, 5Hz), 7, 16 (1H, dd, J = 3, 5, 1.
   0 H z), 7. 21 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 25 (2H, d, J
```

 $= 8.9 \,\mathrm{Hz}$), 7.38 (1H, dd, J=5.1, 1.0 Hz);

マススペクトル (ESI):397 (M+H)。

実施例68

- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 81-1. 85 (4 H, m), 2. 64-2. 69 (4H, m), 2. 94 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 05 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 6. 05 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 15 (1H,
- 10 dd, J=4.7, 1.6Hz), 7.21 (1H, d, J=7.8Hz), 7.25 (2H, d, J=8.6Hz), 7.36-7.39 (2H, m); マススペクトル (ESI):397 (M+H)。

実施例69

 $4-[(3,4-ジクロロベンジル) オキシ] -1- <math>\{4-[2-(1-ピロ)]$

15 <u>リジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン</u>

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 80-1. 84 (4 H, m), 2. 62-2. 66 (4H, m), 2. 93 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 14 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 98 (2H, s), 5. 99 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 03 (1H, dd, J=7. 6,

20 2. 7Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 27-7. 22 (4H, m), 7. 48 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 52 (1H, d, J=2. 0Hz);

ススペクトル (ESI):459 (M+H)。

実施例70

25 $4-(2-ナフチルメトキシ) -1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エト キシ] フェニル <math>\{-1\}$ -1 Hーピリジン-2-オン

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 66-1. 69 (4H, m), 2. 47-2. 53 (4H, m), 2. 78 (2H, t, J=

6. 1Hz), 4. 09 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 30 (2H, S), 6. 01 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 10 (1H, dd, J=2. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 51-7. 58 (4H, m), 7. 91-8. 01 (4H, m);

マススペクトル (ESI):441 (M+H)。

実施例71

 $4-(2-メトキシベンジルオキシ) -1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}$ -1 H-ピリジン-2-オン

15), 7. 24 (2H, m), 7. 34-7. 40 (2H, m), 7. 49 (1 H, d, J=7. 8Hz);

マススペクトル (ESI):421 (M+H)。

実施例72

20

 $4-(3-メトキシベンジルオキシ) -1-\{4-[2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}$ -1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm) : 1. 65-1. 67 (4H, m), 2. 45-2. 55 (4H, m), 2. 78 (2H, t, J=5. 9Hz), 3. 76 (3H, s), 4. 09 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 09 (2H, s), 5. 92 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 0 6 (1H, dd, J=2. 8, 7. 8Hz), 6. 92 (1H, dd, J=2.

25 6 (1 H, dd, J=2.8, 7.8 Hz), 6.92 (1 H, dd, J=2.7, 8.0 Hz), 6.98-7.03 (4 H, m), 7.23 (2 H, d, J=6.8 Hz), 7.32 (1 H, t, J=10.2 Hz), 7.51 (1 H, d, J=7.8 Hz);

マススペクトル (ESI) : 421 (M+H)。

実施例73

4-(4-)トキシベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ コートキシ] フェニル-1 H-1 H-1

- 5 ¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm) : 1. 64-1. 70 (4H, m), 2. 44-2. 54 (4H, m), 2. 78 (2H, t, J= 5. 9Hz), 3. 76 (3H, s), 4. 09 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 03 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 0 2 (1H, dd, J=2. 8, 7. 8Hz), 6. 96 (2H, d, J=8.
- 10 8 Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38 (1H, d, J=7. 8Hz);

マススペクトル (ESI): 421 (M+H)。

実施例74

- - ¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 66-1. 69 (4H, m), 2. 45-2. 55 (4H, m), 2. 79 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 10 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 17 (2H, s
- 20), 5. 98 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 06 (1H, dd, J=2.6, 7.6Hz), 7. 01 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 25 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 39-7. 45 (2H, m), 7. 49-7. 5 2 (2H, m), 7. 60-7. 62 (1H, m);

マススペクトル (ESI) : 425 (M+H)。

25 実施例75

 1 HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 62-1. 73

(4H, m), 2. 45-2. 55 (4H, m), 2. 78 (2H, t, J=6.0Hz), 4. 09 (2H, t, J=6.0Hz), 5. 14 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2.9Hz), 6. 08 (1H, dd, J=2.9Hz), 7. 8Hz), 7. 00 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 23 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 39-7. 48 (3H, m), 7. 50-7. 56 (2H, m);

マススペクトル (ESI): 425 (M+H)。

実施例76

 $4-(4-クロロベンジルオキシ) -1- <math>\{4-[2-(1- ピロリジニル)]$

10 エトキシ]フェニル} -1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 64-1. 70 (4H, m), 2. 44-2. 54 (4H, m), 2. 78 (2H, t, J=5.9Hz), 4. 09 (2H, t, J=5.9Hz), 5. 12 (2H, s), 5. 93 (1H, d, J=2.8Hz), 6. 05 (1H, dd, J=2.

15 8, 7. $6 \, \text{Hz}$), 7. $00 \, (2 \, \text{H}, d, J = 8.8 \, \text{Hz})$, 7. $23 \, (2 \, \text{H}, d, J = 8.8 \, \text{Hz})$, 7. $51 \, (4 \, \text{H}, s)$, 7. $51 \, (1 \, \text{H}, d, J = 7.6 \, \text{Hz})$;

マススペクトル(ESI): 425(M+H)。

実施例77

- 20
 4-(4-フルオロ-3-ヒドロキシベンジルオキシ)-1-{4-[2-(1-2-(1-2-1)) 1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル}-1H-ピリジン-2-オン トリフルオロ酢酸塩の製造
- (1) 4-フルオロ-3-(メトキシメトキシ)ベンジルアルコールの製造 4-フルオロ-3-ヒドロキシ安息香酸(1.0g)のテトラヒドロフラン
 (10mL)溶液にトリエチルアミン(1.07mL)及びメトキシメチルクロリド(2.24mL)を加え0℃で2時間攪拌した。酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮後、残渣をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解し水素化リチウムアルミニ

ウム (360mg) を加え0℃で1時間攪拌した。酢酸エチルを加え不溶物を除去後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮することにより表題化合物 (1.14g,94%) を得た。

(2) 4-[4-フルオロー3-(メトキシメトキシ)ベンジルオキシ]-1
 5 - {4-[2-(1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オンの製造

実施例33で用いた2-ヒドロキシメチル-5-フルオロピリジンを4-フルオロー3-(メトキシメトキシ)ベンジルアルコールに替える以外は実施例33と同様の操作を行い表題化合物を得た。

(3) 4-(4-フルオロ-3-ヒドロキシベンジルオキシ)-1- {4-[
 2-(1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オントリフルオロ酢酸塩の製造

4- [4-フルオロ-3-(メトキシメトキシ) ベンジルオキシ] -1-{
4- [2-(1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2
15 -オン(168mg) のメタノール(1mL) 溶液に10%塩酸-メタノール
(1mL) を加え室温で3時間、60℃で1時間攪拌した。反応液を濃縮後、
HPLC(YMC、pro C-18、0.1%TFA アセトニトリルー水
5%→90%) で精製後、溶出液を濃縮した。残渣をエタノールに溶かし濃縮
する操作を3回繰り返した後、酢酸エチルを加え得られた結晶をろ取すること
20 により表題化合物(121mg, 63%)を得た。

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm): 1. 90 (2H, brs), 1. 98 (2H, brs), 2. 49-2. 52 (2H, m), 3. 13 (2H, brs), 3. 59 (2H, brs), 4. 32 (2H, brs), 5. 02 (2H, s), 5. 92 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 0 (1H, dd, J=7. 6, 2. 8Hz), 6. 85-6. 88 (1H, m), 7. 01 (1H, dd, J=8. 5, 2. 2Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 15 (1H, dd, J=11. 5, 8. 5Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 50 (1H, d, J=7. 6Hz),

9. 74 (1H, brs), 9. 97 (1H, s); マススペクトル (ESI): 425 (M+H)。 実施例 78

(1) 2-(4-ブロモー2-メトキシフェノキシ)テトラヒドロー2H-ピ ランの製造

4ーブロモー2ーメトキシフェノール(3.0g)のクロロホルム溶液(30mL)に3,4ージヒドロー2Hーピラン(2.0mL)、pートルエンスルホン酸ピリジニウム(370mg)を加え室温で12時間撹拌した。反応液に飽和食塩水を加え、クロロホルムにて抽出し、有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-200;酢酸エチル:ヘキサン=1:19)で精製することにより表題化合物(3.64g,86%)を得た。

(2) 4-(4-フルオロベンジルオキシ)-1-{3-メトキシ-4-[2-10]-(1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オンの製造

実施例12、(1)で用いた4ーベンジルオキシー1Hーピリジン-2ーオン及び2-(4-ヨードフェニルオキシ)テトラヒドロピランをそれぞれ4ー (4-フルオロベンジルオキシ)1H-ピリジン-2-オン及び2-(4-ブロモ-2-メトキシフェノキシ)テトラヒドロ-2H-ピランに替える以外は実施例12、(1)、(2)及び(3)と同様の操作を行い化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 75-1. 88 (4 H, m), 2. 55-2. 78 (4H, m), 2. 99 (2H, t, J=6.

25 3Hz), 3. 86 (3H, s), 4. 21 (2H, t, J=6. 3Hz), 5. 00 (2H, s), 5. 98-6. 05 (2H, m), 6. 84 (1H, dd, J=2. 3, 8. 4Hz), 6. 88 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 10 (2H, t, J=8. 8H

z), 7. 21-7. 29 (1H, m), 7. 40 (2H, dd, J=5. 3, 8. 8Hz);

マススペクトル (APcI):439.1 (M+H)。

実施例79

- 5 $\frac{4-\text{ベンジルオキシ-}1-\{2-[2-(1-\text{ピペリジニル)} エトキシ]-5}{-\text{ピリミジニル}}-1 H-\text{ピリジン-}2-オン$
 - (1) 5-ブロモー2-(2, 2-ジエトキシエトキシ)ピリミジンの製造 5-ブロモー2-クロロピリミジン(1.15g)のDMF溶液(10mL)に2, 2-ジエトキシエタノール(1.6g)、炭酸セシウム(5.8g)
- 10 を加え室温で12時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-200;酢酸エチル: 0 (0) で精製することにより表題化合物(1.63g,94%)を得た
- 15 (2) 4 ーベンジルオキシー 1 ー [2 ー (2, 2 ージエトキシエトキシ) -5 ーピリミジニル $}$ ー 1 H ーピリジンー 2 ーオンの製造

実施例12、(1)で用いた2-(4-3-i)フェノオキシ)テトラヒドロピランを5-プロモ-2-(2,2-i)エトキシエトキシ)ピリミジンに替え、る以外は実施例12、(1)と同様の操作を行い化合物を得た。

20 (3) 4 ーベンジルオキシー1 ー $\{2$ ー [2 ー (1 ーピペリジニル)エトキシ] ー 5 ーピリミジニル $\}$ ー 1 H ーピリジンー2 ーオンの製造

実施例 7 9、(2)で合成した化合物(9 0 m g)のクロロホルム溶液(5 m L)に水(0.5 m L)、トリフルオロ酢酸(1 m L)を加え室温で1時間 撹拌した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をトルエン共沸した後、ピペリジン(0.060 m L)及び 0.3 M Z n [B(CN) H₃] $_2$ メタノール溶液(5 m L、塩化亜鉛及びシアノトリヒドロほう酸ナトリウムより調整)を加え室温で 1 7時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮し

て得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-200;メタノール:クロロホルム= $1:19\sim1:10\sim1:4$)で精製した後、ジエチルエーテルーへキサンから再沈殿することにより表題化合物($16\,\mathrm{mg}$, 19%)を得た。

5 ¹HNMR(300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 41-1. 51(2 H, m), 1. 57-1. 70(4H, m), 2. 52-2. 68(4H, m), 2. 97(2H, t, J=6. 1Hz), 4. 58(2H, t, J=6. 1Hz), 5. 06(2H, s), 6. 05(1H, d, J=2. 6Hz), 6. 13(1H, dd, J=2. 6, 7. 6Hz), 7. 18(1H, d, J 10 = 7. 6Hz), 7. 28-7. 48(5H, m), 8. 56(2H, s); マススペクトル(ESI): 407. 3(M+H)。

実施例80

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ フェニル} -1 H -1

- (1) 2-クロロー4-(4-フルオロベンジルオキシ)ピリミジンの製造 n-ブチルリチウム(2.6M n-ヘキサン溶液、10.1mL)を4- フルオロベンジルアルコール(3.08mL)のテトラヒドロフラン溶液(1 2mL)に-78℃で加え、同温度で30分間攪拌した。この反応液を2,4 -ジクロロピリミジン(4.0g)のテトラヒドロフラン懸濁液(24mL)
- 20 にゆっくりと加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで 抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をクロロホルム及びヘキサンの混合溶媒よ り結晶化することにより表題化合物(4.36g、68%)を得た。
- (2) 4-(4-フルオロベンジルオキシ)-1H-ピリミジン-2-オンの製造

n-ブチルリチウム(2.6M n-ヘキサン溶液、7.2mL)を2-プロペニルアルコール(1.8mL)のテトラヒドロフラン溶液(10mL)に-78%で加え、同温度で30分間攪拌した。この反応液を2-クロロ-4-

(4-フルオロベンジルオキシ)ピリミジン(4.36g)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)にゆっくりと加え、60℃で4時間攪拌した後、24時間還流した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた 残渣をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解し、ピペリジン(2mL)及びテトラキス(トリフェニルポスフィン)パラジウム(780mg)を加え、室温で4時間攪拌した。反応液を水(100mL)及び酢酸エチル(50mL)混合液に加え、不溶物をろ取することにより表題化合物(0.96g、24%)を得た。

10 (3) 4-(4-7)ルオロシベンジルオキシ) -1-(4-1) にはいまして -1 Hーピリミジン-2 ーオンの製造

実施例 1、(3) で用いた 4 ーベンジルオキシー 1 Hーピリジンー 2 ーオンを 4 ー (4 ーフルオロベンジルオキシ) — 1 Hーピリミジンー 2 ーオンに替える以外は実施例 1、(3) 及び(4) と同様の操作を行い表題化合物を得た。

15 (4) 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ ジニル)エトキシ フェニル $\}-1$ Hーピリミジン-2-オンの製造

実施例12、(3)で用いた4-ベンジルオキシー1-(4-ビドロキシフェニル) -1 H-ピリジン-2 - オンを4-(4-フルオロシベンジルオキシ) -1-(4-ビドロキシフェニル) -1 H-ピリミジン-2 - オンに替える以外は実施例12、(3) と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, DMSO-d ₆, δ p p m) : 1. 67-1. 70 (4H, m), 2. 51-2. 54 (4H, m), 2. 80 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 11 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 35 (2H, s), 6. 11 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 03 (2H, d, J=9.

3 Hz), 7. 24 (2H, t, J=9. 0Hz), 7. 31 (2H, d, J=9. 3Hz), 7. 53 (2H, dd, J=8. 5, 5. 6Hz), 7. 9 9 (1H, d, J=7. 3Hz);

マススペクトル (ESI):410 (M+H)。

20

実施例81

実施例80、(4)で用いた2-(1-ピロリジン)エタノールを2-(ジ 5 エチルアミノ)エタノールに替える以外は実施例80と同様の操作を行い表題 化合物を得た。

¹HNMR(300MHz, DMSO-d₆, δppm): 0.97(6H, t, J=7.1Hz), 2.54(4H, d, J=7.1Hz), 2.77(2H, t, J=6.1Hz), 4.05(2H, t, J=6.1Hz), 5.35(2H, s), 6.10(1H, d, J=7.2Hz), 7.01(2H, d, J=8.9Hz), 7.23(2H, t, J=8.9Hz), 7.30(2H, d, J=8.9Hz), 7.51(2H, dd, J=8.7, 5.5Hz), 7.98(1H, d, J=7.2Hz); マスペクトル(ESI): 412(M+H)。

15 実施例82

 $4 - ベンジルオキシ-1 - \{4 - [2 - (1 - ピロリジニル) エトキシ] フェニル <math>\} - 1 H - \mathbb{C}$ リミジン $-2 - \pi$

実施例80、(1)で用いた4-フルオロベンジルアルコールをベンジルアルコールに替える以外は実施例80と同様の操作を行い表題化合物を得た。

- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ p p m): 1.81-1.85 (4H, m), 2.63-2.68 (4H, m), 2.93 (2H, t, J=5.9Hz), 4.15 (2H, t, J=5.9Hz), 5.47 (2H, s), 6.00 (1H, d, J=7.0Hz), 7.00 (2H, d, J=9.0Hz), 7.28 (2H, d, J=9.0Hz), 7.47-7.34 (5H, m), 7.51 (1
- 25 H, d, J=7. OHz); マススペクトル (ESI):392.3 (M+H)。

実施例83

 $6-(4-フルオロベンジルオキシ) <math>-3-\{4-[2-(1-ピロリジニル$

) エトキシ] フェニル} <u>- 3 H - ピリミジン - 4 - オン</u>

実施例80、(1)で用いた2、4ージクロロピリミジンを4、6ージクロロピリミジンに替える以外は実施例80と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR(300MHz,DMSO-d₆、δpprn):1.63-1.70

(4H,m),2.48-2.54(4H,m),2.79(2H,t,J=5.8Hz),4.11(2H,t,J=5.8Hz),5.26(2H,s),5.77(1H,s),7.05(2H,d,J=8.9Hz),7.2

(2H,t,J=8.9Hz),7.33(2H,d,J=8.9Hz),7.50(2H,dd,J=8.6,5.6Hz),8.37(1H,s);

マスペクトル(ESI):410(M+H)。

実施例84~87

実施例12、(3)で用いた2-(1-ピロリジン)エタノールを対応する 化合物に替える以外は実施例12、(3)と同様の操作を行い、実施例84~ 87の化合物を得た。

15 実施例84

20

4-ベンジルオキシ-1-(4- $\{2-$ [(2R)-2-メチル-1-ピロリジ =ル] エトキシ $\}$ フェニル) -1H-ピリジン-2-オン

 1 HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 16 (3H, d, J

 $=6.1 \, \mathrm{Hz}$), 1. $38-3.35 \, (9\,\mathrm{H,\ m})$, 4. $08-4.22 \, (2\,\mathrm{H,\ m})$, 5. $03 \, (2\,\mathrm{H,\ s})$, 5. $99-6.07 \, (2\,\mathrm{H,\ m})$, 6. 9 8 $(2\,\mathrm{H,\ d}, J=8.9\,\mathrm{Hz})$, 7. $18-7.30 \, (3\,\mathrm{H,\ m})$, 7. $32-7.48 \, (5\,\mathrm{H,\ m})$;

マススペクトル (ESI):405.3 (M+H)。

実施例85

25 $4-ベンジルオキシ-1-(4-{2-[(2S)-2-メチル-1-ピロリジ$ ニル] エトキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2 - x

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1. 16 (3H, d, J = 5. 7Hz), 1. 38-2. 04 (4H, m), 2. 21-2. 68 (3

H, m), 3. 12-3. 35 (2H, m), 4. 05-4. 24 (2H, m), 5. 03 (2H, s), 5. 99-6. 08 (2H, m), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 18-7. 30 (3H, m), 7. 32-7. 47 (5H, m);

5 マススペクトル (ESI):405.3 (M+H)。

実施例86

 $\frac{1 - \{4 - [2 - (7 - アザビシクロ [2. 2. 1] \land プター7 - イル) エト \\ + \nu] フェニル\} - 4 - ベンジルオキシー1 H - ピリジン - 2 - オン}$

 1 HNMR (400MHz, CD₃OD, δ ppm): 1.44-1.52 (4H,

- 10 m), 1. 87-1. 95 (4H, m), 2. 94-3. 00 (2H, m), 3.
 56-3. 61 (2H, m), 4. 25 (2H, t, J=5. 5Hz), 5. 2
 0 (2H, s), 6. 12 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 29 (1H, d
 d, J=7. 6, 2. 6Hz), 7. 08-7. 14 (2H, m), 7. 287. 36 (2H, m), 7. 37-7. 55 (6H, m);
- 15 マススペクトル (ESI): 417 (M+H)。

実施例87

 1 HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 0.85-0.98 (1H,

- 20 m), 1. 70-2. 15 (3H, m), 2. 32-2. 44 (1H, m), 2. 82-2. 94 (1H, m), 2. 99-3. 20 (2H, m), 3. 32-3. 45 (2H, m), 3. 57-3. 69 (1H, m), 4. 84-4. 93 (1H, m), 5. 04 (2H, s), 6. 00-6. 08 (2H, m), 6. 92 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 19-7. 25 (3H, m), 7. 34-7.
- 25 44 (5H, m);

マススペクトル (ESI): 403 (M+H)。

実施例88

4 - (4 - 7)ルオロベンジルオキシ)-1 - [4 - (2 - 7)]フ

ェニル] -1H-ピリジン-2-オン

(1) 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) -1-[4-(2-7)] ドエトキシ) フェニル -1 Hーピリジン -2 ーオンの製造

実施例12、(3)で用いた4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジンー2ーオン及び2ー(1ーピロリジン)エタノールをそれぞれ4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)ー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジンー2ーオン(実施例28、(2))及び2ーアジドエタノールに替える以外は実施例12、(3)と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

10 (2) 4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) -1-[4-(2-7)] (2) フェニル]-1 Hーピリジン-2-オンの製造

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ)-1-[4-(2-7)]ドエトキシ)フェニル] -1 Hーピリジン-2 ーオン(50 m g)の-1 HF(5 m L) 一水(1 m L)溶液にトリフェニルホスフィン(50 m g)を加え80 -1 でで2 時間 撹拌した。反応液を放冷後、1 規定塩酸を加えジエチルエーテルにて洗浄した。得られた水層に1 規定水酸化ナトリウム水を加えて塩基性にした後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をジエチルエーテルーへキサンから再沈殿することにより表題化合物(9.8 m g,2.1%)を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 3. 10 (2H, t, J = 5. 2Hz), 4. 02 (2H, t, J=5. 2Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=2. 7, 7. 6Hz), 6. 04 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 10 (2H, t, J=8. 7Hz), 7. 21 (1H, d, J=7. 6Hz), 7.

25 26 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5.4, 8 . 7Hz);

マススペクトル (ESI):355.2 (M+H)。

実施例89

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-(4-\{2-[(2S)-2-7)$ ルオロメチル-1-ピロリジニル] エトキシ+ フェニル)-1 H-ピリジン-2 -オン

(1) tertーブチル (2S) -2- (フルオロメチル) ピロリジン-15 -カルボキシレートの製造

tertーブチル (2S) -2-(ヒドロキシメチル)ピロリジン-1-カルボキシレート(3.2g,15.9mmol)のジクロロメタン(30m1)溶液に、氷冷下でジエチルアミノサルファトリフルオリド(3.3g,20.5mmol)を加え、同温で6時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。次いで有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300,酢酸エチル:へキサン=1:20)で精製することにより表題化合物(390mg,12%)を得た。

10

- 15 (2) (2S) -2- (フルオロメチル) ピロリジン塩酸塩の製造 tert-ブチル (2S) -2- (フルオロメチル) ピロリジン-1-カ ルボキシレート (390mg) に4N塩酸-酢酸エチル溶液 (2m1) を加え 室温で1時間攪拌した。減圧濃縮することにより、表題化合物 (242mg、 89%) を白色固体として得た。
- 20 (3) 2-[(2S)-2-フルオロメチルー1-ピロリジニル] エタノール の製造
- (2S) -2-(フルオロメチル)ピロリジン塩酸塩(242mg, 1.73mmol)のクロロホルム(10ml)溶液に氷冷下、トリエチルアミン(0.6ml, 4.33mmol)、クロログリオキシル酸エチル(0.2ml, 1.73mmol)を順次加え、同温で3時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣にテトラヒドロフラン(10ml)を加え、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム(200mg, 5.27mmol)を加

え、室温で1時間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム10水和物(1.0g)を加え、酢酸エチルで希釈し3時間攪拌した。次いで無水硫酸ナトリウムを加え乾燥した後、反応液を減圧下濃縮することにより表題化合物(217mg,85%)を得た。

5 (4) 4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1-(4-{2-[(2S)-2-フルオロメチル-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR(400MHz, CDCl₃, δppm): 1.52-1.72(2 15 H, m), 1.80-1.94(2H, m), 2.40-2.50(1H, m), 2.54-2.65(2H, m), 2.82-2.95(3H, m), 4 .13(2H, t, J=6.0Hz), 4.56-4.78(1H, m), 5 .00(2H, s), 6.00-6.05(2H, m), 6.97(2H, d , J=8.8Hz), 7.05-7.13(2H, m), 7.20-7.30 20 (3H, m), 7.37-7.7.44(2H, m); マスペクトル(ESI): 441(M+H)。

実施例90~96

実施例12、(3)で用いた4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジン-2ーオン及び2ー(1ーピロリジン)エタノール25 をそれぞれ4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)ー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジン-2ーオン(実施例28、(2))及び対応するアルコール化合物に替える以外は実施例12ー(3)と同様の操作を行い、実施例90~96の化合物を得た。対応するアルコール化合物は、対応する化合物を

用い実施例89と同様の操作又は文献既知の方法によりもしくは市販品として得ることができる。

実施例90

1-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプター7-イル) エト 5 キシ] フェニル} -4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (400MHz, CD₃OD, δ p pm) : 1. 40-1. 48 (4 H, m), 1. 82-1. 91 (4H, m), 2. 91 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 49-3. 55 (2H, m), 4. 22 (2H, t, J=5.

- 10 5Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 10 (1H, d, J=2. アHz), 6. 26 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 7. 11-7. 08 (2H, m), 7. 19-7. 14 (2H, m), 7. 30 (2H, td, J=6. 1, 3. 6Hz), 7. 51 (3H, dt, J=9. 5, 2. 5Hz); マススペクトル (ESI): 435 (M+H)。
- 15 実施例91

¹HNMR (400MHz, CD₃OD, δ p p m): 1. 20-1. 9 7 (8 H, 20 m), 2. 04-2. 18 (2 H, m), 2. 85-3. 06 (2 H, m), 3. 43-3. 60 (2 H, m), 4. 23 (2 H, t, J=5. 7 Hz), 5. 1 2 (2 H, s), 6. 07 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 6. 24 (1 H, d d, J=7. 6, 2. 7 Hz), 7. 04-7. 18 (4 H, m), 7. 24-7. 31 (2 H, m), 7. 44-7. 52 (3 H, m);

25 マススペクトル (ESI): 449 (M+H)。

実施例92

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[(2R, 7aR) - (2R+7aR) - ($

ーオン

1HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 44-1. 60 (1 H, m), 1. 64-1. 80 (1H, m), 1. 82-1. 1. 94 (2H, m), 1. 96-2. 09 (1H, m), 2. 24-2. 33 (1H, m), 2. 55-2. 63 (1H, m), 2. 86-2. 93 (1H, m), 3. 07-3. 18 (1H, m), 3. 32-3. 39 (1H, m), 3. 71-3. 83 (1H, m), 4. 94-5. 05 (3H, m), 5. 97-6. 08 (2H, m), 6. 92-7. 01 (2H, m), 7. 04-7. 15 (2H, m), 7. 17-7. 25 (3H, m), 7. 34-7. 43 (2H, m); 7. 72スペクトル (ESI): 421 (M+H)。

実施例93

実施例94

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-(4-\{2-[(3S)-3-7)$ 25 <u>オロー1ーピロリジニル] エトキシ</u> フェニル)-1 Hーピリジン-2ーオン 1 HNMR(300MHz,CDCl₃, δ ppm): 1.97-3.05(8H,m),4.14(2H,t,J=5.7Hz),4.99(2H,s),5.10-5.28(1H,m),6.01(1H,dd,J=7.4,2.7Hz),

```
6. 04 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9.0Hz),
7. 10 (2H, t, J=8.6Hz), 7. 21 (1H, d, J=7.4Hz),
7. 26 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 40 (2H, dd, J=8.6,
5. 3Hz);
```

5 マススペクトル (ESI): 427 (M+H)。

実施例95

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(2-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+y-1-2-3-3+3$

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 2.00-2.08 (2 H, m), 2.40 (2H, t, J=8.0Hz), 3.58 (2H, t, J=7.0Hz), 3.70 (2H, t, J=5.1Hz), 4.14 (2H, t, J=5.1Hz), 4.99 (2H, s), 6.00-6.04 (2H, m), 6.96 (2H, d, J=9.0Hz), 7.10 (2H, t, J=8.6Hz), 7.21 (1H, d, J=7.4Hz), 7.26 (2H, d, J=9.0Hz)

15 = 9.0 H z), 7.40 (2 H, d d, J = 8.6, 5.5 H z); マスペクトル (ESI):423 (M+H);

融点:148-149℃。

実施例96

4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1-(4-{2-[(3R) -3-メト キシー1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1Hーピリジン-2-オン ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.79-1.89 (1H, m), 2.04-2.14 (1H, m), 2.56-2.95 (6H, m), 3. 30 (3H, s), 3.91-3.97 (1H, m), 4.14 (2H, t, J = 5.9Hz), 4.99 (2H, s), 5.99-6.05 (2H, m), 6. 25 98 (2H, d, J=8.6Hz), 7.10 (2H, t, J=8.6Hz), 7.21 (1H, d, J=7.5Hz), 7.25 (2H, d, J=8.6Hz), 7.39 (2H, dd, J=8.6, 5.5Hz); マススペクトル (ESI): 439 (M+H)。

実施例97~99

実施例28、(1)で用いた4ーフルオロベンジルブロミドを対応するハライドもしくはスルホナートに替える以外は実施例28、(1)及び(2)と同様の操作を行い、続いて、得られた化合物を実施例12、(3)で用いた4ーベンジルオキシー1ー(4ーヒドロキシフェニル)ー1Hーピリジンー2ーオンの替わりに用い、さらに、実施例12、(3)で用いた2ー(1ーピロリジン)エタノールを対応する化合物に替える以外は実施例12、(3)と同様の操作を行い、実施例97~99の化合物を得た。

実施例97

- 10 <u>4-(4-クロロベンジルオキシ) -1-(4-{2-[(3R) -3-フルオロ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン</u>
 ¹HNMR(400MHz,CDCl₃,δppm): 2.00-2.24(2H,m),2.56-2.64(1H,m),2.80-3.05(5H,m),4.15(2H,t,J=6.0Hz,),5.00(2H,s),5.

 15 10-5.30(1H,m),6.00-6.6.05(2H,m),6.98(2H,d,J=8.8Hz),7.20-7.30(3H,m),7.34-7.40(4H,m);
 マススペクトル(ESI): 443(M+H)。実施例98
- 20 4-[(5-フルオロー2ーピリジニル) メトキシ] -1- {4-[2-(ジェチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン

 ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ p p m) : 0. 97 (6 H, t, J=7. 1 Hz), 2. 54 (4 H, q, J=7. 1 Hz), 2. 77 (2 H, t, J=6. 1 Hz), 4. 04 (2 H, t, J=6. 1 Hz), 5. 18 (2 H, s), 5. 95 (1 H, d, J=2. 8 Hz), 6. 09 (1 H, d d, J=7. 6, 2. 8 Hz), 7. 00 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 2 3 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 53 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 63 (1 H, d d, J=8. 8, 4. 6 Hz), 7. 81 (1 H, d t,

J=8.~8,~2.~9Hz) , 8.~60~(1H,~d,~J=2.~9Hz) ; マススペクトル (ESI) : 4.1.2~(M+H) 。

実施例99

¹HNMR(300MHz, CDCl₃, δppm): 0.94-1.26(6H, m), 1.23-1.60(2H, m), 1.96-2.18(2H, m), 2.83-3.30(4H, m), 4.02-4.22(2H, m), 5

10.15(2H, s), 6.01-6.10(2H, m), 6.98(2H, d, J=8.9Hz), 7.20-7.30(3H, m), 7.41-7.53(2H, m), 8.48(1H, d, J=2.1Hz);
マススペクトル(ESI): 438.4(M+H)。
実施例100

- 15 4-[(5-2)-2-2-2] ジェル)メトキシ] $-1-\{4-[2-(3)]$ チルアミノ)エトキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン
- (1) (5-クロロー2ーピリジニル)メチル メタンスルホナートの製造 5-クロロー2ーヒドロキシメチルピリジン (12.77g)のテトラヒドロフラン (150mL)溶液にトリエチルアミン (12mL)及びメタンスルホニルクロリド (5.7mL)を氷冷下加え、氷冷下30分間攪拌した。反応液に水 (150mL)を加え、酢酸エチル (150mL+150mL)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチル及びジイソプロピルエーテルの混合溶媒より結晶化することにより表題化合物 (14.65g、99%)を得た。
- (2) 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-[4-(2ーテトラヒドロピラニルオキシ)フェニル]-1Hーピリジン-2ーオンの製造(5-クロロピリジン-2ーイル)メチル メタンスルホナート(14.43g)、4-ヒドロキシ-1-[4-(2ーテトラヒドロピラニルオキシ)フ

ェニル] -1 H-ピリジン-2 -オン(15.58 g、実施例27、(1))、炭酸カリウム(15 g)及びN,N-ジメチルホルムアミド(500 mL)の混合物を80 $\mathbb C$ で 45 分間攪拌した。反応液を水(1.0 L)に注ぎ、得られた不容物を濾取し、この不容物をクロロホルム及び水に溶解した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をクロロホルム(50 mL)に還流下溶解し、酢酸エチル(25 0 mL)を加え攪拌しながらゆっくり冷却した。析出物を濾取し、続いて乾燥することにより表題化合物(18.5 g、83%)を得た。

5

(3) 4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-ヒドロ キシフェニル) <math>-1 Hーピリジン-2-オンの製造

4-ベンジルオキシー1-[4-(2-テトラヒドロピラニルオキシ)フェニル]-1Hーピリジン-2-オンの代わりに実施例100、(2)で得られた化合物を用いる以外は実施例12、(2)と同様にして表題化合物を得た。

- (4) 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-{4-[2-15]
 (ジメチルアミノ)エトキシ]フェニル}-1Hーピリジン-2ーオンの製造4ーベンジルオキシー1-(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジン-2ーオン及び2-(1ーピロリジン)エタノールの代わりに実施例100、(3)で得られた化合物及び2-(ジメチルアミノ)エタノールを用いる以外は実施例12、(3)と同様にして表題化合物を得た。
- ¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm): 2. 22 (6H, s), 2. 63 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 08 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 21 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 11 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 7. 02 (2H, d, J=9. 3Hz), 7. 24 (2H, d, J=9. 3Hz), 7. 55 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 59 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 02 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 67 (1H, d, J=2. 4Hz)

マススペクトル (ESI):400 (M+H)。

z);

実施例101~107

実施例 100、(3)で用いた2-(ジメチルアミノ)エタノールを対応するアルコール化合物に替える以外は実施例 100と同様の操作を行い、実施例 $101\sim107$ の化合物を得た。対応するアルコール化合物は、対応する化合物を用い実施例 89 と同様の操作又は文献既知の方法によりもしくは市販品として得ることができる。

実施例101

- 10 ¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm): 0. 98 (6H, t, J=7. 1Hz), 2. 55 (4H, q, J=7. 1Hz), 2. 78 (2H, t, J=6. 1Hz), 4. 05 (2H, t, J=6. 1Hz), 5. 21 (2H, s), 5. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 11 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 2

 15 4 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 54 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 6. 0 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 9. 0.2 (1H, d, J=8. 3Hz), 9
 - 7. 60 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 02 (1H, dd, J=8.3, 2. 4Hz), 8. 67 (1H, d, J=2.4Hz);

マススペクトル (ESI):428 (M+H);

融点:112-115℃。

20 実施例102

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 99-2. 10 (4 25 H, m), 2. 39 (2H, t, J=8. 2Hz), 3. 40-3. 52 (4 H, m), 4. 01 (2H, t, J=6. 2Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 96 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 23 (1H, d,

J=7. 4Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 43 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 4Hz); マススペクトル (ESI): 454 (M+H)。

5 実施例103

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 0. 92-1. 18 (6 10 H, m), 1. 32-1. 55 (2H, m), 1. 92-2. 15 (2H, m), 2. 86-3. 25 (4H, m), 4. 02-4. 22 (2H, m), 5 . 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1 H, dd, J=2. 7, 7. 6Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 19-7. 30 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 73 (1H, dd, J=2. 5, 8. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 5Hz);

マススペクトル (APcI):454.1 (M+H)。

実施例104

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 14 (3H, d, J =6. 1Hz), 1. 38-1. 52 (1H, m), 1. 65-2. 00 (3 H, m), 2. 22-2. 35 (1H, m), 2. 35-2. 50 (1H, m 25), 2. 50-2. 62 (1H, m), 3. 15-3. 30 (2H, m), 4 . 05-4. 19 (2H, m), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d , J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=2. 7, 7. 5Hz), 6 . 98 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 20-7. 32 (3H, m), 7

. 43 (1H, d, J=8.4Hz), 7.73 (1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 8.58 (1H, d, J=2.4Hz); マススペクトル (ESI):440.2 (M+H)。 実施例105

- 5 $4-[(5-\rho 2- 2- 2)]$ ジニル)メトキシ] $-1-(4-\{2-[(3R) 3- 2))$ -1-(2-2)
 - ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 2.00-2.26 (2H, m), 2.58-3.08 (6H, m), 4.15 (2H, t, J=5.7Hz),
- 15 マススペクトル (ESI): 444 (M+H)。

実施例106

- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.80-1.89 (1H, m), 2.05-2.14 (1H, m), 2.56-2.95 (6H, m), 3.30 (3H, s), 3.92-3.97 (1H, m), 4.14 (2H, t, J=5.9Hz), 5.15 (2H, s), 6.02 (1H, d, J=2.5Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.6, 2.5Hz), 6.98 (2H, d, J=2.8Hz), 7.22-7.27 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=8.2Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.2, 2.3Hz), 8.58 (1H, d, J=2.3Hz);
 - マススペクトル (ESI): 456. 2 (M+H)。

実施例107

1HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.04 (12H, d, J 5 = 6.3Hz), 2.83 (2H, t, J=7.4Hz), 3.01-3.08 (2H, m), 3.91 (2H, t, J=7.4Hz), 5.14 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.7Hz), 6.06 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 6.96 (2H, d, J=8.6Hz), 7.22-7.26 (3 H, m), 7.43 (1H, d, J=8.4Hz), 7.73 (1H, dd, J 10 = 8.4, 2.5Hz), 8.58 (1H, d, J=2.5Hz); マスペクトル (ESI): 456 (M+H)。

実施例108

15 ン-2-オン

20

(1) $2-((3R)-3-\{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ\}$ -1-ピロリジニル) エタノールの製造

実施例89、3) で用いた(S) -2-(フルオロメチル) ピロリジン塩酸塩を(3R) -3-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ} ピロリジンに替える以外は実施例89、(3)と同様の操作を行い表題化合物を得た。(2) 1-{4-[2-((3R) -3-{[tert-ブチル(ジメチル)シ

実施例 100、(3)で用いた2-(ジメチルアミノ)エタノールを2-((3 R)-3-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-1-ピロリジニル)エタノールに替える以外は実施例 100と同様の操作を行い表題化合物を得た。

(3) $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-(4-\{2-[(3-1)])$

R) -3-ヒドロキシ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピ リジン-2-オンの製造

1- {4- [2- ((3R) -3- {[tert-ブチル (ジメチル) シリル] オキシ} -1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル} -4- [(5-クロロ-2 -ピリジニル) メトキシ] -1H-ピリジン-2-オン (257.0mg, 0.46mmol) のTHF (2mL) 溶液にテトラnーブチルアンモニウムフルオリド (1.0M THF溶液, 0.924ml, 0.92mmol) を加え、室温で3時間攪拌した。反応液にクロロホルムを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣を高速10 液体クロマトグラフィー (YMC-Pack™ pro C-18、0.1% TFA水溶液: 0.1% TFAアセトニトリル溶液=10→95%) で精製し、得られた粗表題化合物を酢酸エチル及びヘプタンの混合溶媒で再結晶を行い、表題化合物 (103.1mg, 50%) を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.74-1.82 (1H, m), 2.17-2.27 (1H, m), 2.41-2.48 (1H, m), 2.65-2.69 (1H, m), 2.80-2.84 (1H, m), 2.93 (2H, t, J=5.7Hz), 2.98-3.05 (1H, m), 4.14 (2H, t, J=5.7Hz), 4:35-4.40 (1H, m), 5.15 (2H, s), 6.02 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.8, 20.7Hz), 6.98 (2H, d, J=9.0Hz), 7.22-7.27 (3

2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 27 (3 H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 73 (1H, dd, J =8. 2, 2. 3Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 3Hz); マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例109

- - (1) 1- [4-(2-ブロモエトキシ) フェニル] -4- [(5-クロロ-2

ーピリジニル)メトキシ] -1H-ピリジン-2-オンの製造

10 (2) $1 - \{4 - [2 - ((3S) - 3 - \{[tert-ブチル (ジメチル) シリル] オキシ\} - 1 - ピロリジニル) エトキシ] フェニル<math>\}$ - 4 - [(5 - クロロ-2 - ピリジニル) メトキシ] - 1 H - ピリジン - 2 - オンの製造

1-[4-(2-プロモエトキシ) フェニル] -4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1H-ピリジン-2-オン (300.7mg, 0.

- 69mmol)、(3S) -3- {[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}ピロリジン(417mg, 2.1mmol)、エチル(ジイソプロピル)アミン(0.132ml, 0.76mmol)及びDMF(3.5mL)の混合物を60度で14時間攪拌した。反応液に水を加えろ過した。得られた粗表題化合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(KP-Sil FLASH2
 5+M クロロホルム・メタノール=1:0→10:1)で特製することによる
- 20 5+M, クロロホルム:メタノール= $1:0\to10:1$) で精製することにより表題化合物($2.7.6...6\,m\,g$, 7.2.%)を得た。
 - (3) $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[(3 S) -3-ヒドロキシ-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オンの製造$
- 25 1- {4- [2-((3S)-3- {[tert-ブチル(ジメチル)シリル] オキシ} -1-ピロリジニル)エトキシ]フェニル}-4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1H-ピリジン-2-オン(264.7mg,0.48mmo1)のTHF(2.4mL)溶液に5N塩酸水溶液(2.4ml,

12mmo1)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチル及びヘプタンの混合溶媒で再結晶を行い、表題化合物(199.8mg,95%)を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ p p m): 1. 72-1. 81 (1 H, m), 2. 17-2. 25 (1 H, m), 2. 40-2. 47 (1 H, m), 2. 65-2. 69 (1 H, m), 2. 78-2. 81 (1 H, m), 2. 92 (2 H, t, J=5. 9 Hz), 2. 96-3. 03 (1 H, m), 4. 13 (2 H,

- 10 t, J=5.9Hz), 4.34-4.39 (1H, m), 5.15 (2H, s), 6.02 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.8, 2.7Hz), 6.98 (2H, d, J=9.0Hz), 7.22-7.26 (3 H, m), 7.43 (1H, d, J=8.4Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.4, 2.5Hz);
- 15 マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。 実施例110

5

25

- $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[(3R) -3-(2-フルオロエトキシ) -1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル) <math>-1$ H-ピリジン-2-オン
- 20 (1) t e r t -ブチル (3 R) -3 -(2 フルオロエトキシ) ピロリジン -1 -カルボキシレートの製造

5 間攪拌した後、2 - フルオロエチル p - トルエンスルホナート(1.17g, 5.4 mm o 1)を加え、同温にてさらに24時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカ

ゲルカラムクロマトグラフィー(KP-Sil FLASH25+M, 酢酸エチル: $^{+}$ * $^{-}$ * $^{$

(2) 2-[(3R)-3-(2-フルオロエトキシ)-1-ピロリジニル] エタノールの製造

(3) 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{2-[(3 R)-3-(2-フルオロエトキシ)-1-ピロリジニル] エトキシ} フェニル)-1H-ピリジン-2-オンの製造

実施例 100、(4) で用いた 2-(ジメチルアミノ) エタノールを 2-[(3 R) -3-(2-)フルオロエトキシ) -1-ピロリジニル] エタノールに替える以外は実施例 100-(4) と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm) : 1. 83-1. 92 (1 H, m), 2. 08-2. 19 (1H, m), 2. 57-2. 98 (6H, m), 3. 59-3. 72 (2H, m), 4. 10-4. 16 (3H, m), 4. 55 (2H, dt, J=47. 6, 4. 3Hz), 5. 15 (2H, s), 6.

20 02 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.8, 2.7Hz), 6.98 (2H, d, J=9.0Hz), 7.22-7.28 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=8.2Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.2, 2.5Hz), 8.58 (1H, d, J=2.5Hz); マススペクトル (ESI):488 (M+H)。

25 実施例111

5

15

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(エチル アミノ) エトキシ] フェニル\} -1 H-ピリジン-2-オン$

メトキシ] -2-オキソピリジン-1 (2H) -イル] フェノキシ} エチル) エチルアミン-1-カルボキシレート

実施例100、(3)で用いた2-(ジメチルアミノ)エタノールをtertーブチル エチル(2-ヒドロキシエチル)アミン-1-カルボキシレートに替える以外は実施例100と同様の操作を行い、表題化合物を得た。

(2) $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[2-(x+1)]$ チルアミノ) エトキシ] フェニル $\}$ -1 Hーピリジン-2 -オンの製造

tert - ブチル (2 - {4 - [4 - [(5 - クロロー 2 - ピリジニル) メトキシ] - 2 - オキソピリジン - 1 (2 H) - イル] フェノキシ} エチル) エ

10 チルアミン-1-カルボキシレート(421.8mg,2.1mmol)のクロロホルム(3mL)溶液にトリフルオロ酢酸(0.969ml,13mmol)を加え、室温で4時間攪拌した。反応液を1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチル及びヘプタンの混合溶媒で再結晶を行

15 い、表題化合物 (157.5mg, 19%) を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 1. 16 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 74 (2H, q, J=7. 2Hz), 3. 03 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 51 (1H, brs), 4. 11 (2H, t, J=5. 3Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6.

20 07 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 27 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 2 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 2, 2. 3Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 3Hz);

マススペクトル (ESI): 400 (M+H)。

25 実施例112

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 0. 90 (3H, t, J= 7. 4Hz), 1. 08 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 46-1. 56 (2 H, m), 2. 51 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 65 (2H, q, J= 7. 0Hz), 2. 90 (2H, t, J=6. 2Hz), 4. 07 (2H, t, J=6. 2Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7H z), 6. 07 (1H, d d, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 97 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 73 (1H, d d, J=8. 4, 2. 3Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 3Hz);

実施例113、114

20

マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例112で用いたプロピオンアルデヒドを対応する化合物に替える以外は実施例112と同様の操作を行い、実施例113及び114の化合物を得た。 実施例113

3. 99-4. 06 (2H, m), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 8, 2. 7Hz), 6. 9
7 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43
(1H, d, J=8. 6Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 6, 2. 5Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 5Hz);

マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例114

5

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[エチル (メチル) アミノ] エトキシ} フェニル) <math>-1$ H - ピリジン-2 - オン

- ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 11 (3H, t, J= 7. 2Hz), 2. 36 (3H, s), 2. 56 (2H, q, J=7. 2Hz), 2. 83 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 11 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz),
- 15 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 3Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 3Hz);

マススペクトル (ESI): 414 (M+H)。

実施例115

1- [4-(2-ブロモエトキシ) フェニル] -4- [(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] -1H-ピリジン-2-オン(1.1g, 2.6mmo 1、実施例109、(1))、イソプロピル(メチル) アミン(0.811ml, 7.8mmol)及びDMF(2.6mL)の混合物を60度で2日間攪拌した。反応液に水を加えろ過した。得られた粗表題化合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(KP-Sil FLASH25+M,クロロホルム:メタ

ノール= $1:0\to 5:1$)で精製することにより表題化合物 (1.1g,99%) を得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1.06 (6H, d, J=6.7Hz), 2.35 (3H, s), 2.83 (2H, t, J=6.1H z), 2.87-2.98 (1H, m), 4.09 (2H, t, J=6.1H z), 5.14 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.8, 2.7Hz), 6.97 (2H, d, J=9.0Hz), 7.22-7.26 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=8.2Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.2, 2.5Hz), 8.58 (1

10 H, d, J = 2.5 Hz);

マススペクトル (ESI):428 (M+H);

融点:137-138℃。

実施例116

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{2-[メチル$

15 (プロピル) アミノ] エトキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2-オン

実施例 1 1 5 で用いたイソプロピル(メチル)アミンをプロピル(メチル)アミンに替える以外は実施例 1 1 5 と同様の操作を行い表題化合物を得た。 1 HNMR(3 0 0 MH z, CDC 1 $_{3}$, δ p p m): 0. 9 1(3 H, t, J = 7. 2 H z), 1 . 4 9 - 1. 6 0(2 H, m), 2 . 3 5(3 H, s),

- 20 2. 43 (2H, t, J=7. 2Hz), 2. 82 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 10 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 73 (1H, dd,
- 25 J=8. 4, 2. 5Hz), 8. 58(1H, d, J=2.5Hz); マススペクトル (ESI) : 428(M+H);

融点:119-123℃。

実施例117、118

実施例109、(1)で用いた4-[(5-クロロー2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジン-2-オンを4-(4ーフルオロベンジル)-1-(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジンー2ーオンに替える以外は実施例109、(1)と同様の操作を行い得られた化合物を実施例115で用いた1-[4-(2-ブロモエトキシ)フェニル]-4ー[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1Hーピリジン-2ーオンの替わりに用い、さらにイソプロピル(メチル)アミンを対応する化合物に替える以外は実施例115と同様の操作を行い実施例117及び118の化合物を得た。

10 実施例117

15

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-(4-\{2-[メチル(プロピル)$ アミノ] エトキシ} フェニル) -1 Hーピリジン-2 ーオン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 0. 92 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 49-1. 59 (2H, m), 2. 36 (3H, s), 2. 4 (2H, t, J=7. 8Hz), 2. 83 (2H, t, J=5. 9Hz), 4.

11 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 4, 2. 7Hz), 6. 04 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 10 (2H, t, J=8. 6Hz),

7. 22 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 25 (2H, d, J=9. 0Hz),

20 7.40(2H, dd, J=8.6, 5.5Hz); マススペクトル(ESI):411(M+H)。

実施例118

4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-(4-\{2-[7)7 ロピル (メ チル) アミノ] エトキシ} フェニル) <math>-1$ Hーピリジン-2 -オン

¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 07 (6H, d, J=6. 6Hz), 2. 36 (3H, s), 2. 85 (2H, t, J=6. 1Hz),
2. 90-2. 98 (1H, m), 4. 10 (2H, t, J=6. 1Hz), 4.
99 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J=7. 5, 2. 6Hz), 6. 0

4 (1H, d, J=2.6Hz), 6.98 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 10 (2H, t, J=8.6Hz), 7.21 (1H, d, J=7.5Hz), 7.25 (2H, d, J=9.0Hz), 7.40 (2H, dd, J=8.6, 5.5Hz);

5 マススペクトル (ESI): 411 (M+H)。

実施例119

10

15

(1) 4-[(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-[4-(2-オ + ソプロポキシ) フェニル] -1 H-ピリジン-2-オンの製造

4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4ーヒドロキシフェニル)-1Hーピリジン-2ーオン(111.2mg,0.34mmol)、1-クロロアセトン(0.032ml,0.41mmol)、炭酸カリウム(93mg,0.68mmol)及びDMF(1mL)の混合物を60度で15時間攪拌した。反応液に水を加えろ過することにより表題化合物(121.0mg,93%)を得た。

4- [(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] -1- [4-(2-オキソ プロポキシ) フェニル] -1H-ピリジン-2-オン (98.3 mg, 0.2 6 mm o 1) 及びジエチルアミン (0.079 m 1, 0.77 mm o 1) のメタノール (0.5 m 1) 溶液に0.3 M Zn [B (CN) H₃] 2メタノール 溶液 (2.61 m L、塩化亜鉛及びシアノトリヒドロほう酸ナトリウムより調

整)を加え、室温から60度まで昇温し、17時間攪拌した。反応液にセライトを加えてろ過し、得られた溶液をクロロホルムで抽出し、1N水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(KP - Sil FLASH12+M,クロロホルム:メタノール=1:0→5:1)で精製することによりラセミ体(121mg)を得た。さらに高速液体クロマトグラフィー(CHIRALPAKTM AD、ヘキサン:イソプロパノール:ジエチルアミン=50:50:0.05)で精製し、表題化合物(55.9mg、50%、及び、52.2mg、46%)を得た。

10 ¹HNMR (300MHz, CDCl₃, δppm): 1. 07 (6H, t, J=
7. 2Hz), 1. 14 (3H, d, J=6.8Hz), 2. 55-2.66 (4
H, m), 3. 22-3.30 (1H, m), 3. 82 (1H, dd, J=9.
3, 7. 3Hz), 4. 07 (1H, dd, J=9.3, 5. 1Hz), 5. 1
5 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 07 (1H, d
15 d, J=7.6, 2.7Hz), 6. 97 (2H, d, J=8.8Hz), 7.
23-7.26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 7
3 (1H, dd, J=8.5, 2.4Hz), 8. 58 (1H, d, J=2.4
Hz);

 $\forall ZZ$ マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

20 実施例120

(1) tertーブチル (3S)-3-(メタンスルホニルオキシ)ピロ25 リジン-1-カルボキシレートの製造

tertーブチル (3S) -3ーヒドロキシピロリジン-1ーカルボキシレート (11.8g) のテトラヒドロフラン溶液 (100mL) にトリエチルアミン (9.67mL) 及びメタンスルホニルクロリド (5.12mL) を氷

冷下加え、そのまま1時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで2回抽出した。 有機層を10%クエン酸溶液、飽和炭酸水素ナトリウム溶液及び飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮することにより表題化合物(16.8g)を得た。

(2) 4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(3R)-1-(tert-ブトキシカルボニル)-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オンの製造

10)及びtert-ブチル (3S)-3-(メタンスルホニルオキシ)ピロリジン-1-カルボキシレート(3.11g)、炭酸カリウム(2.0g)をN,N-ジメチルホルムアミド(60mL)中、80 $^{\circ}$ で一晩間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、水及び飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300、メタノール:クロロホルム=1:100~1:50)で精製することにより表題化合物(3.99g、

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 39 (9H, s),
1. 98-2. 25 (2H, m), 3. 30-3. 50 (3H, m), 3. 5
20 0-3. 65 (1H, m), 5. 00-5. 08 (1H, m), 5. 20 (2H, s), 5. 93 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 10 (1H, dd, J=2. 7Hz, 7. 6Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 26 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 55 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 5Hz), 8. 01 (1H, dd, J=2. 5Hz);

マススペクトル (ESI):498 (M+H)。

実施例121

84%)を得た。

<u>4-[(5-クロロー2-ピリジニル)メトキシ]-1-4-{[(3R)-</u>

<u>3ーピロリジニル]オキシ}フェニル</u>) -1Hーピリジン-2-オン

4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(3R) -1-(tert-ブトキシカルボニル)-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1Hーピリジンー2ーオン(3.14g、実施例121)のクロロホルム溶液(20mL)に、トリフルオロ酢酸(20mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を濃縮後、1規定水酸化ナトリウム溶液を加え、クロロホルムで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮することにより表題化合物(2.65g、83%)を得た。

- ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1. 69-1. 80 (1H, m), 1. 76-2. 09 (1H, m), 2. 75-2. 97 (3H, m), 3. 06 (1H, dd, J=12. 2Hz, 5. 4Hz), 4. 83 -4. 90 (1H, m), 5. 20 (2H, s), 5. 93 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 09 (1H, dd, J=2. 8Hz, 7. 6Hz), 6.
- 15 96 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 54 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 00 (1H, dd, J=2.5Hz, 8. 3Hz), 8. 65 (1H, d, J=2.5Hz);

マススペクトル (ESI):398 (M+H)。

20 実施例122

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-イソプロピル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) <math>-1H-$ ピリジン-2-オン

4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-4-{[(3R) -3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン(15.0g、実施例122)のメタノール溶液(200mL)にアセトン(5.4mL)及び0.3M Zn[B(CN)H₃]₂メタノール溶液(126mL、塩化亜鉛及びシアノトリヒドロほう酸ナトリウムより調整)を加え室温で2時

間撹拌した。反応液を濃縮後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、クロロホルムにて2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300; メタノール: クロロホルム=1:100~1:10~1:4)で精製した後、熱酢酸エチルに溶解しヘプタンをゆっくり加え後、ゆっくりと室温まで冷却した。得られた結晶をろ取することにより表題化合物(15.25g)を得た。

1 HNMR (400MHz, DMSO-d₆, δppm): 1.02 (3H, d, J=6.3Hz), 1.03 (3H, d, J=6.3Hz), 1.73-1

10.80 (1H, m), 2.24-2.28 (1H, m), 2.31-2.38 (1H, m), 2.41-2.53 (1H, m), 2.68 (1H, dd, J=10.2, 2.4Hz), 2.73-2.75 (1H, m), 2.89 (1H, dd, J=10.2, 6.3Hz), 4.86-4.90 (1H, m), 5.21 (2H, s), 5.94 (1H, d, J=2.7Hz), 6.10 (1H, dd, J=7.8, 2.7Hz), 6.96 (2H, d, J=8.8Hz), 7.24 (2H, d, J=8.8Hz), 7.55 (1H, d, J=7.8Hz), 7.60 (1H, d, J=8.6Hz), 8.02 (1H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 8.67 (1H, d, J=2.7Hz); マスペクトル (ESI): 440 (M+H);

20 融点:154-155℃。

実施例123

5

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-エチル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) <math>-1$ H-ピリジン-2 ーオン

4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(3R) -3-ピロリジニル] オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2ーオン(1.65g、実施例122)のアセトニトリルル溶液(30mL)にエチルメタンスルホナート(0.45mL)を加え80℃で2時間撹拌した。さらに、

エチル メタンスルホナート (0.45 m L) を加え80℃で2時間撹拌した後、室温まで冷却した。クロロホルムを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水及び飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(C-300;メタノール:クロロホルム=1:100~1:4)で精製した後、残渣を酢酸エチル及びヘプタンの混合溶媒から結晶化することにより表題化合物(660 mg)を得た。

1HNMR(300MHz,DMSO-d₆,δppm): 1.02(3H,d ,J=7.2Hz),1.73-1.88(1H,m),2.21-2.38 10 (2H, m),2.31-2.38(1H,m),2.45(1H,q,J= 7.2Hz),2.61-2.74(2H,m),2.80(1H,d d,J =10.3Hz,6.1Hz),4.84-4.93(1H,m),5.20 (2H,s),5.93(1H,d,J=2.7Hz),6.09(1H,d d,J=7.6,2.7Hz),6.95(2H,d,J=8.9Hz),7 15 .23(2H,d,J=8.9Hz),7.54(1H,d,J=7.6Hz),7.58(1H,d,J=8.3Hz),8.01(1H,dd,J=8 .3,2.5Hz),8.66(1H,d,J=2.5Hz); マススペクトル(ESI):426(M+H); 融点:145-146℃。

20 実施例124

5

実施例124で用いたエチル メタンスルホナートをヨウ化メチルに替える 25 以外は実施例124と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm) : 1. 71-1. 85 (1 H, m), 2. 25 (3 H, s), 2. 24-2. 42 (2 H, m), 2. 57-2. 73 (2 H, m), 2. 77 (1 H, dd, J=10. 5 Hz,

6. 1 Hz), 4. 85-4. 93 (1 H, m), 5. 20 (2 H, s), 5. 93 (1 H, d, J=2. 8 Hz), 6. 09 (1 H, d d, J=7. 6, 2. 9 Hz), 6. 94 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 23 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 53 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 58 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 8. 01 (1 H, d d, J=8. 3, 2. 5 Hz), 8. 65 (1 H, d, J=2. 5 Hz); 73.34

実施例125

5

- (1) (3S) -1-ベンジル-3-アセトキシピロリジンの製造
- (3S) -1ーベンジル-3ーヒドロキシピロリジン(1.5g, 8.46 mmol)のTHF(20ml)溶液に、氷冷下、トリエチルアミン(1.3 ml、9.30mmol)、アセチルクロリド(0.6ml、8.46)を順次加え同温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(KP-NH、酢酸エチル:へキサン=1:20)で精製することにより表題化合物(1.68g,90%)を 9た。
 - (2) (3S) -1-(2-フルオロエチル) -3-アセトキシピロリジンの製造
- (3S) -1-ベンジル-3-アセトキシピロリジン(1.68g, 7.62mmol)のメタノール(30ml)溶液に水酸化パラジウム(170mg)
 25)を加え、系中を水素ガスで置換した後、室温で一昼夜攪拌した。反応液をセライト濾過し、減圧下濃縮した。得られた粗生成物をアセトニトリル(20ml)に溶解し、炭酸カリウム(1.58g, 11.43mmol)、2-フルオロエチルトリフルオロメタンスルホナート(1.42g, 7.24mmol)

1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を濾過した後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(P-Sil、酢酸エチル: \land キサン: トリエチルアミン=1:1:0.01)で精製することにより表題化合物(507mg,38%)を得た。

- 5 (3) (3 S) -1-(2-フルオロエチル) -3-ヒドロキシピロリジンの 製造
- (3S) -1-(2-フルオロエチル) -3-アセトキシピロリジン(507mg, 2.89mmol)のメタノール(10ml)溶液に4N水酸化ナトリウム水溶液(2ml)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮10 し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下濃縮することにより表題化合物(135mg, 35%)を得た。
- 15 実施例1 21で用いた tertーブチル (3S) 3-ヒドロキシピロリジン-1-カルボキシレートを(3S) 1-(2-フルオロエチル) 3-ヒドロキシピロリジンに替える以外は実施例121と同様の操作を行い表題化合物を得た。
- ¹HNMR(400MHz, CDCl₃, δppm): 1.98-2.06(1 20 H, m), 2.30-2.38(1H, m), 2.61-2.68(1H, m), 2.78-2.93(4H, m), 3.00-3.07(1H, m), 4 .60(2H, dt, J=4.8Hz, 47.6Hz), 4.80-4.88 (1H, m), 5.15(2H, s), 6.01(1H, d, J=2.4Hz), 6.07(1H, dd, J=2.8Hz, 7.6Hz), 6.91(2H 25 , d, J=8.8Hz), 7.20-7.28(3H, m), 7.43(1H , d, J=8.8Hz), 7.73(1H, dd, J=2.4Hz, 8.4H z), 8.58(1H, d, J=2.0Hz); マススペクトル(ESI): 444(M+H)。

実施例126

4-[(5-クロロー2ーピリジニル)メトキシ]-1-4-{[(3R)-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1Hーピリジン-2ーオン(30mg、実施例122)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(1mL)にトリエチルアミン(0.0116mL)及びメタンスルホニルクロリド(0.0064mL)を氷冷下加え、そのまま1時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで10抽出した。有機層を10%クエン酸溶液、飽和炭酸水素ナトリウム溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、残渣を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒から結晶化することにより表題化合物(28mg)を得た。

1HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 2.05-2.15 (1H, m), 2.17-2.31 (1H, m), 2.91 (3H, s), 3 .34-3.44 (3H, m), 3.60 (1H, dd, J=11.8Hz, 4.3Hz), 5.06-5.12 (1H, m), 5.20 (2H, s), 5 .93 (1H, d, J=2.6Hz), 6.10 (1H, dd, J=7.6, 2.6Hz), 7.04 (2H, d, J=8.9Hz), 7.27 (2H, d 20, J=8.9Hz), 7.55 (1H, d, J=7.6Hz), 7.58 (1 H, d, J=8.3Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.3, 2.5Hz), 8.66 (1H, d, J=2.5Hz); マススペクトル (ESI): 476 (M+H)。

実施例127

25 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R)} -1-アセチル-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) <math>-1H-ピリジン-2-オン$

実施例126で用いたメタンスルホニルクロリドを無水酢酸に替える以外は

実施例126と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1.93 (1.2H, s), 1.97 (1.8H, s), 2.03-2.30 (2H, m), 3.48-3.67 (3.6H, m), 3.82 (0.4H, dd, J=11.7 Hz, 4.7Hz), 5.02-5.09 (0.6H, m), 5.10-5.17 (0.4H, m), 5.20 (2H, s), 5.94 (1H, d, J=2.6Hz), 6.07-6.14 (1H, m), 6.98-7.08 (2H, m), 7.22-7.30 (2H, m), 7.51-7.55 (1H, m), 7.59 (1H, d, J=8.3Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.310, 2.4Hz), 8.66 (1H, d, J=2.4Hz);

実施例128

15 ェニル) - 1 H - ピリジン - 2 - オン

実施例120で用いた tert - τ - τ - τ + τ

20 ¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm) : 1. 40 (9H, s
), 1. 72-2. 05 (4H, m), 3. 20-3. 40 (2H, m), 3
. 85-4. 13 (3H, m), 5. 20 (2H, s), 5. 93 (1H, d
, J=2. 8Hz), 6. 10 (1H, dd, J=7. 6Hz, 2. 8Hz)
, 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 8
25 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 5Hz), 8.
65 (1H, d, J=2. 5Hz);

マススペクトル (ESI):512 (M+H)。

実施例129

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(2R) -2-ピロリジニル] メトキシ} フェニル) <math>-1$ H-ピリジン-2-オン

¹HNMR (3 O 0 MH z, DMSO-d₆, δ p p m) : 1. 38-1. 51 (1 H, m), 1. 55-1. 77 (2 H, m), 1. 78-1. 90 (1 H, m), 2. 74-2. 84 (2 H, m), 3. 33-3. 43 (1 H, m), 3. 79-3. 88 (2 H, m), 5. 20 (2 H, s), 5. 93 (1 H, d, J=2. 8 H z), 6. 09 (1 H, dd, J=7. 6 H z, 2. 8 H z), 6. 99 (2 H, d, J=9. 0 H z), 7. 23 (2 H, d, J=9. 0 H z), 7. 53 (1 H, d, J=8. 4 H z), 8. 01 (1 H, dd, J=8. 4 H z, 2. 5 H z), 8. 65 (1 H, d, J=2. 5 H z);

20 マススペクトル (ESI) : 412 (M+H)。

実施例130

ブトキシカルボニル)-3-ピロリジニル]オキシ $\}$ フェニル)-1H-ピリジン-2-オンの替わりに用いる以外は実施例121と同様の操作を行い表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1.51-1.60 (1 H, m), 1.78-1.83 (2H, m), 1.89-1.99 (1H, m), 2.94-2.97 (1H, m), 2.99-3.06 (1H, m), 3.47-3.56 (1H, m), 3.88 (1H, dd, J=9.3, 6.8 Hz), 3.94 (1H, dd, J=9.3, 4.8Hz), 5.15 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.8Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.6, 2.8Hz), 6.98 (2H, d, J=8.8Hz), 7.23 (2H, d, J=7.6Hz), 7.24 (1H, d, J=8.8Hz), 7.43 (1H, d, J=8.3Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.3, 2.4Hz), 8.58 (1H, d, J=2.4Hz); マススペクトル (ESI): 412 (M+H)。

15 実施例131~134

実施例122で用いた4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]ー1-(4-{[(3R)-3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン及びアセトンをそれぞれ対応する4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2S)-2-ピロリジニル]メト20 キシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン又は4-[(5-クロロ-2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン及びアセトン、シクロブタノンまたは37%ホルムアミド溶液に替える以外は実施例122と同様の操作を行い実施例131~134の化合物を得た。

25 実施例131

 1 HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm): 0. 97 (3H, d J = 6.4 Hz, 1.05 (3H, d, J = 6.4 Hz), 1.63-1 . 95 (4H, m), 2. 45-2. 55 (1H, m), 2. 79-2. 87 (1H, m), 2. 89-3. 00 (1H, m), 3. 07-3. 15 (1H), m), 3.67 (1H, dd, J=9.4, 8.2Hz), 3.85 (1H , dd, J=9. 4, 4. 5Hz), 5. 20 (2H, s), 5. 93 (1H , d, J=2.8Hz), 6.09 (1H, dd, J=7.7Hz, 2.8H z), 6. 99 (2H, d, J=9. OHz), 7. 22 (2H, d, J=9. OHz), 7. 52 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 58 (1H, d, J=8.3Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 10 8. 65 (1H, d, J = 2. 6Hz); $\forall Z$ マススペクトル (ESI): 454 (M+H)。 実施例132 4-[(5-2)] $-1-(4-{[(2R)]}$ -1-イソプロピル-2-ピロリジニル]メトキシ}フェニル)-1H-ピリ 15 ジンー2ーオン 1 HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ ppm): 0.98 (3H, d J = 6.4 Hz, 1.05 (3H, d, J = 6.4 Hz), 1.63-1 . 87 (4 H, m), 2. 48-2. 55 (1 H, m), 2. 79-2. 8720 (1H, m), 2. 89-3. 00 (1H, m), 3. 05-3. 15 (1H), m), 3. 67 (1H, dd, J=9. 4, 8. 2Hz), 3. 85 (1H) , dd, J=9.4, 4.5Hz), 5.20(2H, s), 5.93(1H , d, J = 2.8Hz), 6. 10 (1H, dd, J = 7.6Hz, 2.8H

25 . 0Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 3Hz, 2. 6Hz), 8. 65 (1H, d, J=2. 6Hz); マススペクトル (ESI): 454 (M+H)。

z), 6. 99 (2H, d, J = 9. OHz), 7. 22 (2H, d, J = 9

実施例133

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(2R) -1-シクロブチル-2-ピロリジニル] メトキシ} フェニル) <math>-1H-ピリ$ ジン-2-オン

- 5 HNMR $(3.00 \text{MHz}, \text{DMSO-d}_6, \delta \text{ppm}): 1.52-1.72$ (5H, m), 1.80-2.06 (5H, m), 2.29-2.29 (1H, m), 2.82-2.93 (2H, m), 3.15-3.28 (1H, m), 3.71 (1H, dd, J=9.4,7.5Hz), 3.89 (1H, dd, J=9.4,4.7Hz), 5.20 (2H, s), 5.93 (1H, d, d, d)
- 10 J=2.8Hz), 6.09 (1H, dd, J=7.6Hz, 2.8Hz),
 6.99 (2H, d, J=8.9Hz), 7.23 (2H, d, J=8.9Hz), 7.53 (1H, d, J=7.6Hz), 7.58 (1H, d, J=8.2Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.4Hz), 8.6
 5 (1H, d, J=2.4Hz);
- 15 マススペクトル (ESI): 466 (M+H)。

実施例134

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(2S) -1-メチル-2-ピロリジニル] メトキシ} フェニル) <math>-1$ Hーピリジン-2-オン

20 ¹HNMR (4 0 0MH z, DMSO-d₆, δ p pm) : 1. 54-1. 6 2
 (1H, m), 1. 64-1. 7 2 (2H, m), 1. 9 0-2. 0 1 (1H
 , m), 2. 1 8 (1H, q, J=8. 6Hz), 2. 3 5 (3H, s), 2
 . 56 (1H, ddd, J=12. 9, 7. 1, 4. 6Hz), 2. 9 2-2
 . 97 (1H, m), 3. 8 5 (1H, dd, J=9. 8, 5. 9Hz), 4
25 . 00 (1H, dd, J=9. 8, 5. 4Hz), 5. 2 0 (2H, s), 5
 . 93 (1H, d, J=2. 9Hz), 6. 10 (1H, dd, J=7. 8,
 2. 9Hz), 7. 00 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 2 3 (2H, d
 , J=9. 0Hz), 7. 5 3 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 5 9 (1

H, d, J=8. 3Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz); マススペクトル (ESI): 426 (M+H)。 実施例 135

5 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(2S)} -1-エチル-2-ピロリジニル] メトキシ} フェニル) <math>-1H-$ ピリジン-2-オン

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm) : 1. 02 (1H, t , J=7. 2Hz) 1. 54-1. 74 (3H, m), 1. 85-1. 97 (1H, m), 2. 12-2. 22 (1H, m), 2. 28-2. 37 (1H, m), 2. 70-2. 83 (1H, m), 2. 85-2. 96 (1H, m), 3. 01-3. 08 (1H, m), 3. 78 (1H, dd, J=9. 6, 6. 8Hz), 3. 97 (1H, dd, J=9. 6, 5. 0Hz), 5. 20 (2 H, s), 5. 93 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 09 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 2 3 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 53 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 4, 2. 5Hz), 8. 66 (1H, d, J=2. 5Hz);

25 マススペクトル(ESI):440 (M+H)。

実施例136、137

実施例126で用いた $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] - 1-4-{[(3R)-3-ピロリジニル] オキシ} フェニル) <math>-1$ H-ピリ

ジンー2ーオン及びメタンスルホニルクロリドをそれぞれ4ー [(5ークロロー2ーピリジニル)メトキシ]ー1ー(4ー { [(2 S)ー2ーピロリジニル] メトキシ} フェニル)ー1 Hーピリジンー2ーオン又は4ー [(5ークロロー2ーピリジニル)メトキシ]ー1ー(4ー { [(2 R)ー2ーピロリジニル] メトキシ} フェニル)ー1 Hーピリジンー2ーオン及び対応する酸無水物に替える以外は実施例126と同様の操作を行い実施例136及び137の化合物を得た。

実施例136

5

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δppm): 1.80-2.15 (7H, m), 3.30-3.55 (2H, m), 3.85-4.35 (3H, m), 5.20 (2H, s), 5.93 (1H, d, J=2.7Hz), 6 15.09 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 7.05 (2H, d, J=9.0Hz), 7.23 (2H, d, J=9.0Hz), 7.53 (1H, d, J=7.6Hz), 7.58 (1H, d, J=8.3Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.3, 2.5Hz), 8.65 (1H, d, J=2.5Hz);

20 マススペクトル (ESI) : 454 (M+H)。

実施例137

¹HNMR (300MHz, DMSO-d₆, δ p p m) : 0. 95-1. 05 (6 H, m), 1. 80-2. 10 (4 H, m), 2. 60-2. 75 (1 H, m), 3. 30-3. 55 (2 H, m), 3. 85-4. 40 (3 H, m), 5. 20 (2 H, s), 5. 93 (1 H, d, J=2. 8 Hz), 6. 09

(1H, dd, J=7.7, 2.8Hz), 7.06 (2H, d, J=8.9 Hz), 7.23 (2H, d, J=8.9Hz), 7.52 (1H, d, J=7.7Hz), 7.58 (1H, d, J=8.3Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.3, 2.5Hz), 8.65 (1H, d, J=2.5Hz); マススペクトル (ESI): 482 (M+H)。

実施例138~143

実施例119で用いたジエチルアミンを対応するアミンに替える以外は実施例119と同様の操作を行い実施例138~143のラセミ体を得た。つづいて、CHIRALPAKTM AD、CHIRALPAKTM AS、CHIRA

10 LPAKTM IA、CHIRALCELTM OD、CHIRALCELTM O

J等を用いラセミ体を分離及び精製を行い実施例138~143の化合物を得た。

実施例138

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 10 (3H, t, J=
20 7. 0Hz), 1. 15 (3H, d, J=6.8Hz), 2. 33 (3H, s),
2. 60 (2H, q, J=7.0Hz), 3. 14-3. 20 (1H, m), 3.
86 (1H, dd, J=9.2, 6.5Hz), 4. 08 (1H, dd, J=9.
2, 5. 4Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2.8Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7.7, 2.8Hz), 6. 98 (2H, d,
25 J=9.0Hz), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd,
J=8.3, 0.5Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.3, 2.4Hz),
8. 58 (1H, dd, J=2.4, 0.5Hz);
マススペクトル (ESI): 428 (M+H)。

実施例139

15 実施例140

20

25

リジンー2ーオン

¹HNMR (400MHz, CDC l₃, δ p p m): 0. 91 (3H, t, J= 7. 3Hz), 1. 13 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 45-1. 55 (2H, m), 2. 32 (3H, s), 2. 43-2. 48 (2H, m), 3. 12-3. 17 (1H, m), 3. 84 (1H, dd, J=9.3, 6.6Hz), 4. 08 (1H, dd, J=9.3, 5.6Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 23-7. 26 (3H,

m), 7. 43 (1H, dd, J = 8. 3, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, d

d, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 7Hz);

マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例141

- 5 $4-[(5-\rho 2-\nu 2-$
- 20 実施例142

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2R)-2-(1-ピロリジニル) プロポキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン$ $及び4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2S)-2-(1-ピロリジニル) プロポキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-$

25 オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 1. 28 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 79-1. 84 (4H, m), 2. 64-2. 77 (5H, m), 3. 92 (1H, dd, J=9.5, 6.0Hz), 4. 10 (1H, d

d, J=9. 5, 4. 4Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 7, 2. 7Hz), 6. 9 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 2 2-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 4, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 4, 2. 6Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 6, 0. 7Hz); マススペクトル (ESI): 440 (M+H)。

実施例143

5

s), 2. 65-2. 81 (2H, m), 3. 11-3. 17 (1H, m), 3. 15 86-3. 93 (2H, m), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J = 2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 3, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2.

4 Hz), 8. 58 (1H, dd, J = 2. 4, 0. 7 Hz);

20 マススペクトル (ESI): 414 (M+H)。

実施例144~151

実施例115で用いたイソプロピル(メチル)アミンを対応するアミンに替える以外は実施例115と同様の操作を行い実施例144~151 の化合物を得た。

25 実施例144

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[2-(メチル アミノ) エトキシ]$ フェニル $\}$ -1 H-ピリジン-2-オン

 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 2. 52 (3H, s), 2.

99 (2H, t, J=5. 1Hz), 4. 10 (2H, t, J=5. 1Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1 H, dd, J = 7. 6, 2. 7 H z), 6. 98 (2H, d, J = 9. 0 H z), 7. 23-7. 26(3H, m), 7. 43(1H, dd, J=8.5, 0.5)Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2.4, 0.5Hz); マススペクトル (ESI): 386 [M+H]。

実施例145

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-<math>\{4-[2-(プロピ$

10 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 0. 95 (3H, t, J= 7. 3 Hz), 1. 50-1. 60 (2H, m), 2. 65 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3.02 (2 H, t, J=5.2 Hz), <math>4.10 (2 H, t, J=5. 2 Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7 Hz),

ルアミノ) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン

6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=15 9. 0 Hz), 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 3 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, d, J = 2. 4 Hz);

マススペクトル(ESI): 414[M+H]。

実施例146 20

> ロピルアミノ) エトキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2ーオン

> 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 1. 11 (6H, d, J= 6. 3 Hz), 2. 85-2. 92 (1H, m), 3. 01 (2H, t, J=5.

2Hz), 4. 10 (2H, t, J=5. 2Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 25 0.2 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 6.07 (1 H, dd, J = 7.6, 2.7 Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0 Hz), 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 3, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, d

d, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 7Hz);

マススペクトル (ESI): 414 [M+H]。

実施例147

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 0. 92 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 08 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 30-1. 42 (1H, m), 1. 48-1. 61 (1H, m), 2. 60-2. 68 (1H, m),

- 10 2. 95-3. 07 (2H, m), 4. 08-4. 11 (2H, m), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2.8Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7.7, 2.8Hz), 6. 98 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 23 -7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8.5, 0.5Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.5, 2.4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=8.5)
- 15 = 2. 4, 0. 5 H z); マススペクトル (E S I): 4 2 8 [M+H]。

実施例148

- ¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 0. 92 (3H, t, J= 7. 4Hz), 1. 08 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 30-1. 42 (1 H, m), 1. 48-1. 61 (1H, m), 2. 60-2. 68 (1H, m), 2. 95-3. 07 (2H, m), 4. 08-4. 11 (2H, m), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 07 (1H, dd,
- 25 J=7. 7, 2. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 23 -7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 5, 0. 5Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 5Hz);

マススペクトル (ESI): 428 [M+H]。

実施例149

 $1 - \{4 - [2 - (t e r t - ブチルアミノ) エトキシ] フェニル\} - 4 - [(5 - クロロー2 - ピリジニル) メトキシ] <math>- 1 H - ピリジン - 2 - オン$

5 ¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 16 (9H, s), 2. 98 (2H, t, J=5.5Hz), 4. 10 (2H, t, J=5.5Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 07 (1 H, dd, J=7.7, 2.7Hz), 6. 98 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8.3, 0.6

10 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 6Hz);

マススペクトル (ESI): 428 [M+H]。

実施例150

 $4-[(5-クロロー2-ピリジニル) メトキシ] <math>-1-\{4-[2-(シクロ$

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 0. 36-0. 49 (4H, m), 2. 18-2. 23 (1H, m), 3. 10 (2H, t, J=5. 2Hz), 4. 10 (2H, t, J=5. 2Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz),

20 6.98(2H, d, J=9.0Hz), 7.23-7.26(3H, m), 7.43(1H, dd, J=8.4, 0.5Hz), 7.73(1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 8.58(1H, dd, J=2.4, 0.5Hz); マススペクトル(ESI):412[M+H]。

実施例151

3. 28-3. 35 (1H, m), 4. 06 (2H, t, J=5. 4Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 23-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 3 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 4Hz);

マススペクトル (ESI): 426 [M+H]。

実施例152

5

4- [(5-クロロー2ーピリジニル) メトキシ] -1- {4- [2- (シクロ ペンチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1Hーピリジン-2ーオン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 32-1. 41 (2H, m), 1. 52-1. 62 (2H, m), 1. 66-1. 75 (2H, m), 1. 84-1. 93 (2H, m), 3. 01 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 1 1-3. 18 (1H, m), 4. 10 (2H, t, J=5. 4Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 02 (1H, d, J=2. 8Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 7, 2. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 23 -7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 3, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4

20 マススペクトル (ESI): 440 [M+H]。

実施例153~159

= 2.4, 0.7 Hz);

実施例109(1)で用いたジブロモエタンを1,3ージブロモプロパンに替える以外は実施例109(1)と同様の操作を行い、1ー[4ー(3ーブロモプロポキシ)フェニル]ー4ー[(5ークロロー2ーピリジニル)メトキシ
25]ー1Hーピリジンー2ーオンとし、これを、実施例115で用いた1ー[4ー(2ーブロモエトキシ)フェニル]ー4ー[(5ークロロー2ーピリジニル)メトキシ]ー1Hーピリジンー2ーオンの替わりに用い、さらにイソプロピル(メチル)アミンを対応するアミンに替える以外は実施例115と同様の操

作を行い実施例153~159の化合物を得た。

実施例153

- 5 ¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 78-1.83 (4H, m), 1.99-2.06 (2H, m), 2.52-2.57 (4H, m), 2.64 (2H, t, J=7.5Hz), 4.05 (2H, t, J=6.3Hz), 5.14 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 6.97 (2H, d, J=9.0Hz),
- 10 7. 22-7. 25 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 3, 0. 7 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 7Hz); マススペクトル (ESI): 440 (M+H)。

実施例154

- 15 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[3-(ジメチルアミノ) プロポキシ] フェニル} -1H-ピリジン-2-オン$
 - ¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ p pm): 1. 93-2. 00 (2H, m), 2. 26 (6H, s), 2. 45 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 04 (2H, t, J=6. 3Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d,
- 20 J=2.7Hz), 6.07 (1H, dd, J=7.6, 2.7Hz), 6.9
 7 (2H, d, J=9.0Hz), 7.22-7.25 (3H, m), 7.43
 (1H, d, J=8.5Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.5, 2.4H
 z), 8.58 (1H, d, J=2.4Hz);
 マススペクトル (ESI): 414 (M+H)。
- 25 実施例155

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- <math>\{4-[3-(ジエチ Nr = 1)]$ プロポキシ] フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン

 1 HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 1. 04 (6H, t, J=

7. 1Hz), 1. 91-1. 98 (2H, m), 2. 56 (4H, q, J=7. 1Hz), 2. 62 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 03 (2H, t, J=6. 2Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 6. 97 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 25 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8. 3, 0. 7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2. 4, 0. 7Hz); マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。 実施例156

- 97 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 22-7. 25 (3H, m), 7. 4 3 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.3, 2. 4 Hz), 8. 58 (1H, d, J=2.4Hz);
- 20 マススペクトル (ESI): 428 (M+H)。

実施例157

 $4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{3-[イソプロピル (メチル) アミノ] プロポキシ} フェニル) <math>-1$ Hーピリジン-2 -オン

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δppm): 1. 01 (6H, d, J=6.6Hz), 1. 90-1. 98 (2H, m), 2. 24 (3H, s), 2. 5 2-2. 58 (2H, m), 2. 81-2. 88 (1H, m), 4. 04 (2H, t, J=6.2Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2.

7 Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7 Hz), 6. 97 (2H, d, J=9. 0 Hz), 7. 22-7. 25 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 5 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4 Hz), 8. 5 8 (1H, d, J=2. 4 Hz);

5 マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例158

- 10 7. 4Hz), 1. 45-1. 54 (2H, m), 1. 93-2. 00 (2H, m), 2. 25 (3H, s), 2. 32 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 52 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 04 (2H, t, J=6. 3Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 01 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, d, J=7. 7, 2. 7Hz), 6. 97 (2H, d, J=9. 0Hz), 7.
- 15 22-7.25 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=8.3, 0.7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.3, 2.4Hz), 8. 58 (1H, dd, J=2.4, 0.7Hz);

マススペクトル (ESI): 442 (M+H)。

実施例159

¹HNMR (400MHz, CDCl₃, δ ppm): 1. 13 (3H, t, J=7.2Hz), 1. 47 (1H, brs), 1. 96-2. 02 (2H, m), 2. 68 (2H, q, J=7.2Hz), 2. 81 (2H, t, J=7.0Hz),

25 4. 07 (2H, t, J=6. 2Hz), 5. 14 (2H, s), 6. 02 (1 H, d, J=2. 7Hz), 6. 07 (1H, dd, J=7. 6, 2. 7Hz), 6. 97 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 3, 2.

4 Hz), 8. 58 (1 H, d, J=2. 4 Hz); マススペクトル (ESI): 414 (M+H)。

実施例160

実施例12で用いた4ーベンジルオキシー1Hーピリジンー2ーオン及び2 ー[(4ーヨードフェニル)オキシ]テトラヒドロピランを4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)ー1Hーピリジンー2ーオン及び2ー[(4ーヨードー3ーメトキシフェニル)オキシ]テトラヒドロピランに替える以外は実施例12と同様の操作を行い実施例160の化合物を得た。

製剤例1

10

15

20 実施例1の化合物20.0g、乳糖417g、結晶セルロース80g及び部分アルファー化デンプン80gをV型混合機を用いて混合した後、ステアリン酸マグネシウム3.0gを加え混合した。混合末を常法に従い打錠し直径7.0mm、1錠の重量150mgの錠剤3000錠を得た。

1錠(150mg) あたりの含有量

実施例1の化合物5.0mg
 乳糖104.25mg
 結晶セルロース20.0mg
 部分アルファー化デンプン20.0mg

ステアリン酸マグネシウム 0.75 mg。

製剤例2

ヒドロキシプロピルセルロース2910 10.8g及びポリエチレングリコール6000 2.1gを精製水172.5gに溶解した後、二酸化チタン2.1gを分散し、コーティング液を調製した。別に調製した製剤例1の錠剤2500錠にハイコーターミニを用いてコーティング液をスプレーコーティングし、重量155mgのフィルムコート錠を得た。

- 1錠(155mg)あたりの含有量 製剤例1の錠剤150mg
- 10 ヒドロキシプロピルセルロース2910 3.6mg ポリエチレングリコール6000 0.7mg 二酸化チタン0.7mg。

請求の範囲

1. 一般式(I)

$$Ar \xrightarrow{Y_1} Y_2 \xrightarrow{X_3} X_1 \xrightarrow{O} X_4 \xrightarrow{X_5} X_5 \tag{I}$$

[式中、

5 R₁及びR₂は、同一又は異なり、それぞれ、水素原子、場合により置換基を 有していてもよい低級アルキル基、場合により置換基を有していてもよい低級 シクロアルキル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルカルボ ニル基、場合により置換基を有していてもよい低級アルキルオキシカルボニル 基又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキルスルホニル基を表す 10 か、或いはR₁及びR₂はそれらが結合する窒素原子と一緒になって、場合によ り置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく、

 X_1 、 X_2 及び X_3 は、同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、但し、 X_1 、 X_2 及び X_3 のすべてが同時に窒素原子を表すことはなく、

 X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 は、同一又は異なり、それぞれ場合により置換基を有していてもよいメチン基又は窒素原子を表し、但し、 X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 の うち3つ以上が同時に窒素原子を表すことはなく、

 Y_1 は、単結合、-O-、-NR-、-S-、-SO-又は $-SO_2-$ を表し、 Y_2 は、場合により置換基を有していてもよい低級アルキレン基、場合により置換基を有していてもよい低級アルケニレン基又は場合により置換基を有していてもよい低級シクロアルキレン基を表し、

 Y_a は、単結合、-O-、-NR-、-S-、-SO-又は $-SO_2-$ を表し、

Rは、水素原子又は場合により置換基を有していてもよい低級アルキル基を表し、

Lは、場合により置換基を有していてもよいメチレン基を表し、

Z₁及びZ₂は、同一又は異なり、それぞれ単結合又は場合により置換基を有 5 していてもよい低級アルキレン基を表し、或いは、

 R_1 、L及び Z_2 は、 R_1 が結合する窒素原子と一緒になって、場合により置換基を有していてもよい脂肪族含窒素複素環式基を形成してもよく、

Arは、場合により置換基を有していてもよい芳香族炭素環式基、場合により置換基を有していてもよい複素芳香族環式基又は場合により置換基を有していてもよい脂肪族炭素環式基を表す]

で示されるピリドン誘導体又は薬学的に許容されうるその塩。

10

- 2. X_1 、 X_2 及び X_3 がいずれも場合により置換基を有していてもよいメチン基である請求の範囲第1項に記載の化合物。
- 3. X_1 、 X_2 及び X_3 がいずれも無置換のメチン基である請求の範囲第 2 項に 記載の化合物。
 - 4. X_1 、 X_2 及び X_3 のいずれか一つが窒素原子であり且つ他の2つが場合により置換基を有していてもよいメチン基である請求の範囲第 1 項に記載の化合物。
- $5. X_1, X_2$ 及び X_3 のいずれか一つが窒素原子であり且つ他の2つが無置換 のメチン基である請求の範囲第4項に記載の化合物。
 - 6. X_4 、 X_5 、 X_6 及び X_7 が、いずれも場合により置換基を有していてもよいメチン基である請求の範囲第 $1\sim5$ 項のいずれかに記載の化合物。
 - 7. Y_1 が、単結合又はO-である請求の範囲第 $1\sim6$ 項のいずれかに記載の化合物。
- 25 8. Y_2 が、場合により置換基を有していてもよいメチレン基、場合により置換基を有していてもよいエチレン基又は場合により置換基を有していてもよいビニレン基である請求の範囲第 $1\sim7$ 項のいずれかに記載の化合物。

9. Y_3 が、単結合又はO-である請求の範囲第 $1\sim8$ 項のいずれかに記載の化合物。

- 10. Z_1 が単結合又は場合により置換基を有していてもよいメチレン基である請求の範囲第 $1\sim9$ 項のいずれかに記載の化合物。
- 5 11. Lが場合により置換基を有していてもよいメチレン基である請求の範囲第10項に記載の化合物。
 - 12. Z_2 が単結合又は場合により置換基を有していてもよいメチレン基である請求の範囲第10項又は11項に記載の化合物。
- 13. R_1 、L及び Z_2 が、 R_1 が結合する窒素原子と一緒になって、場合により置換基を有していてもよいピロリジン環又は場合により置換基を有していてもよいピペリジン環を形成する請求の範囲第 $1\sim1$ 0項のいずれかに記載の化合物。
 - 14. R_2 が水素原子、場合により置換基を有していてもよい $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、又は場合により置換基を有していてもよい $C_3 \sim C_5$ のシクロアルキル基である請求の範囲第13項に記載の化合物。

15

- 15. R_1 及び R_2 が、同一又は異なり、それぞれ、水素原子、場合により置換基を有していてもよい C_1 ~ C_4 のアルキル基、場合により置換基を有していてもよい C_3 ~ C_5 のシクロアルキル基である請求の範囲第1~12項のいずれかに記載の化合物。
- 20 16. R_1 及び R_2 が、それらが結合する窒素原子と一緒になって、場合により置換基を有していてもよいピロリジン環又は場合により置換基を有していてもよいピペリジン環を形成する請求の範囲第 $1\sim13$ 項のいずれかに記載の化合物。
- 17. Arが場合により置換基を有していてもよいフェニル基又は場合により置換基を有していてもよいピリジニル基である請求の範囲第1~16項のいずれかに記載の化合物。
 - 18. 置換基がフッ素原子、塩素原子、メチル基、エチル基、水酸基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメチル基、ジフルオロメトキシ基及びトリ

フルオロメトキシ基よりなる群から選択される請求の範囲第17項に記載の化 合物。

- 19. ・4-ベンジルオキシー1-{4-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ] フェニル} -1 H-ピリジン-2-オン、
- 5 ・4-ベンジルオキシー $1-\{4-[2-(ジェチルアミノ) ェトキシ] フェニル<math>\}-1$ Hーピリジンー2-オン、
 - ・ $1-\{4-[2-(ジェチルアミノ) ェトキシ] フェニル\} -4-(4-フルオロベンジルオキシ) -1H-ピリジン-2-オン、$
- ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(ジェチルアミノ10)]$ コープリング (10) エトキシ (10) エトキャシ (10) エト
- ・4-[(5-2)-2-2-2] ジニル)メトキシ] $-1-\{4-[2-(3)-2]$ メチルアミノ)エトキシ] フェニル $\}-1$ Hーピリジン-2-オン、
- 15 ・ $4-[(5-\rho pp-2-\nu y) y + + \nu] 1-(4-\{2-[x y + \nu (y + \nu) y + v + \nu]) 1 + (4-\{2-[x y + \nu (y + \nu) y + v + \nu]) 1 + (4-\{2-[x y + \nu (y + \nu) y + v + \nu]) 1 + (4-\{2-[x y + \nu (y + \nu) y + v + \nu]) 1 + (4-\{2-[x y + \nu (y + \nu) y + v + \nu]) 1 + (4-\{y + \nu (y + \nu) y + v + \nu)\}$ フェニル) $-1 + (4-\{y + \nu (y + \nu) y + v + \nu)\}$ フェニル) $-1 + (4-\{y + \nu (y + \nu) y + \nu)\}$
- 20 ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-(4-\{2-[7)7 ロピル (3 + 7) + 7 + 7)$ フェニル) -1 Hーピリジン-2 ーオン、

オン、

- 25 R) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ $]-1-(4-\{2-[(2-1)]$
 - S) -2-ブチルアミノ] エトキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2-オン、及び

- 20. ・4-ベンジルオキシ-1-(4-{[(2S) -1-メチル-2-ピ ロリジニル] メトキシ} フェニル) -1 H-ピリジン-2-オン、
- ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4- [(2R)
 - -2-(ジエチルアミノ)プロポキシ]フェニル $}-1H-$ ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4- [(2S)
- 10 -2-(ジエチルアミノ) プロポキシ] フェニル $} -1H-$ ピリジン-2-オン、

20

- ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] $-1-\{4-[(2R)-$
- 2-(ジメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
- ・4-[(5-クロロー2ーピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2S) -
- 2-(ジメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}-1H-ピリジン-2-オン、
- 25 ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] $-1-\{4-[(2R)-2-(1-ピロリジニル) プロポキシ]$ フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、及び
 - ・4-[(5-クロロ-2-ピリジニル) メトキシ] -1- {4-[(2S) -

2 - $(1- \mathbb{L}^2 \square \mathbb{U})$ プロポキシ] フェニル $\}$ - $1 \mathbb{H} - \mathbb{L}^2 \mathbb{U}$ ジン - $2 - \mathbb{L}$ ン

よりなる群から選ばれる化合物又は薬学的に許容されうるその塩。

- 21. ・4 -ベンジルオキシー1 $\{4$ [2 (1) エト
- 5 キシ]フェニル} -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ ニトキシ] フェニル $\}$ -1 H -1 リジン-2 ーオン、
- 10 ・4- [(E) -2-(4-フルオロフェニル) ビニル] -1- $\{4-[2-(1-2)]$ (1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4- [(E) -2-フェニルビニル] -1- $\{4$ [2- (1-ピロリジニル) エトキシ] フェニル $\}$ -1H-ピリジン-2-オン、
 - ・4-(4-)クロロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-$ ピロリジニル
- 15) エトキシ] フェニル} 1 H-ピリジン-2-オン、

20

- \cdot 4 (4-7ルオロベンジルオキシ) $-1-\{4-[2-(1-1)]$ 1 + 1
- ・ $4-[(5-\rho pp-2-ピリジニル) メトキシ] -1-(4-{[(3R) -1-インプロピルー3-ピpリジニル] オキシ} フェニル) -1H-ピリジン-2-オン、$
- ・ $4-[(5-\rho pp-2-\ell y) = \nu]$ メトキシ] $-1-(4-\{[(3R) -1-x + \nu -3-\ell py = \nu]$ オキシ} フェニル) $-1H-\ell y = \nu$ 2-オン、及び
- ・4-[(5-クロロー2-ピリジニル)メトキシ]-1-(4-{[(3R)-25 1-メチルー3-ピロリジニル]オキシ}フェニル)-1H-ピリジン-2-オン

よりなる群から選ばれる化合物又は薬学的に許容されうるその塩。

22. 請求の範囲第1~21項のいずれかに記載の化合物を有効成分として 含有することを特徴とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

- 23. 請求の範囲第1~21項のいずれかに記載の化合物及び薬学的に許容されうる添加剤を含有することを特徴とする医薬組成物。
- 5 24. 項第1~21項のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有することを特徴とする、肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎及び肝硬変に代表される代謝系疾患;狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病及び電解質異常に代表される循環器系疾患;過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症及びアルコール依存症に代表される中枢及び末梢神経系疾患;不妊症、早産及び性機能障害に代表される生殖系疾患;消化管疾患;呼吸器疾患;癌又は皮膚色素沈着の予防、処置又は治療剤。
- 15 25. 請求の範囲第1~21項のいずれかに記載の化合物を投与することを特 徴とするメラニン凝集ホルモンが関与する疾患の処置方法。

International application No.

| | | | PCT/JP2 | 005/004260 |
|---|--|---|--|---|
| Int.Cl | CATION OF SUBJECT MATTER ORDER OF SUBJECT MATTER ORDER OF SUBJECT MATTER ORDER OF SUBJECT MATTER AND CONTROL OF SUBJECT MATTER ORDER OF SUBJE | /4418,31/454 501, A61P5/00 | 5,31/5377, 0,43/00,3, | 31/4439, 31/444, |
| B. FIELDS SE | | | | |
| Int.Cl | nentation searched (classification system followed by classification syste | 1/02,401/12, 31/4418, 31/4 506, 31/501 | 545, 31/53 | 77, 31/4439, |
| | searched other than minimum documentation to the exten | | | |
| Electronic data b | ease consulted during the international search (name of d STN), CAplus (STN), REGISTRY (STN | lata base and, where pr | racticable, search te | rms used) |
| C. DOCUMEN | ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where ap | | nt passages | Relevant to claim No. |
| X A | | | | 1,2,6-12, 15,17,18,23, 24 3-5,13,14, 16,19-21,22 |
| A | | | A | 1-24 |
| × Further do | ocuments are listed in the continuation of Box C. | See patent fan | nily annex. | |
| "A" document d to be of part | gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance | date and not in co | | ernational filing date or priority ation but cited to understand avention |
| filing date "L" document w | cation or patent but published on or after the international | considered nove step when the do | I or cannot be consider cument is taken alone | |
| cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family | | |
| | al completion of the international search e, 2005 (06.06.05) | Date of mailing of th 21 June, | e international sear 2005 (21.0 | |
| | ng address of the ISA/ se Patent Office | Authorized officer | | |

Telephone No.

International application No.
PCT/JP2005/004260

| 1 | C1/JP2005/004260 |
|--|--|
| . DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pas | sages Relevant to claim No. |
| JP 2002-003370 A (Takeda Chemical Industries Ltd.), 09 January, 2002 (09.01.02), & WO 2001/21577 A2 & EP 1218336 A2 & AU 200073157 A | 3, 1-24 |
| JP 2004-504303 A (Shinaputeikku Famasuteika Corp.), 12 February, 2004 (12.02.04), & WO 2002/06245 A1 & AU 200173192 A & EP 1299362 A1 | ru 1-24 |
| WO 2001/87834 Al (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 22 November, 2001 (22.11.01), & AU 200156733 A & JP 2002-371059 A & EP 1283199 Al & US 2003/158177 Al | 1-24 |
| WO 2002/94799 A2 (NEUROGEN CORP.), 28 November, 2002 (28.11.02), & BR 200209932 A & EP 1389189 A2 & KR 2004012851 A | 1-24 |
| JP 2004-502423 A (Shinaputeikku Famasutikaru Corp.), 29 January, 2004 (29.01.04), & AU 200173207 A & EP 1246847 A2 & WO 2002/02744 A2 | 1-24 |
| WO 2003/045912 A1 (WARNER-LAMBERT CO., LLC.) 05 June, 2003 (05.06.03), & US 2003/162787 A1 & CA 2468715 A & BR 2002014519 A & EP 1465864 A1 | , 1-24 |
| | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pass JP 2002-003370 A (Takeda Chemical Industries Ltd.), 09 January, 2002 (09.01.02), & WO 2001/21577 A2 & EP 1218336 A2 & AU 200073157 A JP 2004-504303 A (Shinaputeikku Famasuteikar Corp.), 12 February, 2004 (12.02.04), & WO 2002/06245 A1 & AU 200173192 A & EP 1299362 A1 WO 2001/87834 A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 22 November, 2001 (22.11.01), & AU 200156733 A & JP 2002-371059 A & EP 1283199 A1 & US 2003/158177 A1 WO 2002/94799 A2 (NEUROGEN CORP.), 28 November, 2002 (28.11.02), & BR 200209932 A & EP 1389189 A2 & KR 2004012851 A JP 2004-502423 A (Shinaputeikku Famasutikaru Corp.), 29 January, 2004 (29.01.04), & AU 200173207 A & EP 1246847 A2 & WO 2003/045912 A1 (WARNER-LAMBERT CO., LLC.) 05 June, 2003 (05.06.03), & US 2003/162787 A1 & CA 2468715 A |

International application No.

PCT/JP2005/004260

| Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER | | |
|--|--|--|
| (International Patent Classification (IPC)) | | |
| 2.Cl ⁷ 19/06, 1/16, 9/10, 9/04, 9/12, 13/12, 3/12, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/18, 25/20, 25/14, A61P27/00, 25/36, 25/32, 15/00, 1/00, 11/00, 35/00, 17/00, 13/02 (According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC) | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

International application No.

PCT/JP2005/004260

| Box No. II | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) |
|--|---|
| 1. X Claims because Claim 2 and thus Authority to search 2. Claims because | |
| 3. Claims because | Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| Box No. III | Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) |
| i ins international | l Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: |
| 1. As all reclaims. | equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable |
| | archable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of tional fee. |
| | some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers ose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| _ | tired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is d to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| Remark on Prote | The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |

International application No.

PCT/JP2005/004260

<Regarding Coverage of Search>

Although the compounds defined in claims 1-18 and 22-24 include many compounds, only a few compounds among those defined in the claims are supported by the description within the meaning of PCT Article 6 and disclosed within the meaning of PCT Article 5.

This international search report therefore covers those compounds which are specifically disclosed in the description.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 C07D213/69, 213/64, 487/08, 451/02, 401/12, 401/04, 405/12, 409/12, 401/14, 237/16, 239/54, A61K31/4418, 31/4 545, 31/5377, 31/4439, 31/4444, 31/443, 31/4436, 31/506, 31/501, A61P5/00, 43/00, 3/04, 3/10, 3/06, 19/06, 1/16, 9/10, 9/04, 9/12, 13/12, 3/12, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/18, 25/20, 25/14, (特別ページへ続く)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ C07D213/69, 213/64, 487/08, 451/02, 401/12, 401/04, 405/12, 409/12, 401/14, 237/16, 239/54, A61K31/4418, 31/4 545, 31/5377, 31/4439, 31/444, 31/443, 31/4436, 31/506, 31/501

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAOLD (STN), CAplus (STN), REGISTRY (STN)

| C. 関連すると認められる文献 | | |
|-----------------|---|--|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 |
| X | WO 2003/068230 A1 (PHARMACIA CORPORATION) 2003.08.21, 文献全体、 特に、実施例324、請求項69等参照 & CA 2476012 A & US 2004/058964 A1 & BR 2003007631 A & EP 1490064 A1 | 1, 2, 6- 12, 15, 17, 18, |
| A | | 23, 24 3-5, 13, 14, 16 , 19-21, 22 |
| A | WO 2001/82925 A1 (武田薬品工業株式会社) 2001.11.08 & AU 200152596 A & JP 2002-241274 A & EP 1285651 A1 & US 2004/077628 A1 | 1-24 |

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 06.06.2005 国際調査報告の発送日 21.6.2005 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9550 日本国特許庁(ISA/JP) 谷尾 忍 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

| A. 発明の属する分野の分類(国際特 | 許分類(IPC))の続き |
|--------------------|--------------|
|--------------------|--------------|

Int. $C1^7$ A61P27/00, 25/36, 25/32, 15/00, 1/00, 11/00, 35/00, 17/00, 13/02

国際調査報告

| C (続き). | 関連すると認められる文献 | | |
|-------------------------|---|---|------------------|
| 引用文献の カテゴリー * | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | | 関連する 請求の範囲の番号 |
| A | JP 2002-003370 A(武田薬品工業株式会社)2002.01.09 & WO 2001/21577 A2 & EP 1218336 A2 & AU 200073157 A | | 1–24 |
| A | JP 2004-504303 A(シナプティック・ファーマスーティカル・コーポレーション)2004.02.12 & WO 2002/06245 A1 & AU 200173192 A & EP 1299362 A1 | | 1-24 |
| A | WO 2001/87834 A1(武田薬品工業株式会社)2001.11.22 & AU 200156733 A & JP 2002-371059 A & EP 1283199 A1 & US 2003/158177 A1 | | 1-24 |
| A | WO 2002/94799 A2 (NEUROGEN CORPORATION) 2002. 11. 28 & BR 200209932 A & EP 1389189 A2 & KR 2004012851 A | | 1-24 |
| Α | JP 2004-502423 A (シナプティック・ファーマスーティカル・コーポレーション) 2004. 01. 29 & AU 200173207 A & EP 1246847 A2 & WO 2002/02744 A2 | | 1-24 |
| A | WO 2003/045912 A1 (WARNER-LAMBERT COMPAI 2003/162787 A1 & CA 2468715 A & BR 2002 | • | 1-24 |
| | , | · | |
| . • | | | |
| | | | |
| | , | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 4 |

国際調査報告

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. **▽** 請求の範囲 25 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、

請求の範囲25は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT規則39.1(iv)の規定により、国際調査をすることを要しない対象に係るものである。

- 2. 「請求の範囲」 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
- 3. 「 請求の範囲____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第8文の規定に 従って記載されていない。

第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

- 1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
- 2. 「 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
- 3. 「出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
- 4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

<調査対象について>

請求の範囲1-18及び22-24に記載された化合物は、多数の化合物を包含している。しかしながら、PCT第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT第5条の意味において開示されているのは、請求の範囲に記載された化合物のわずかに過ぎない。

よって、本国際調査報告においては、明細書に具体的に開示されている化合物について調査を行った。